# 明細書

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶およびそれら の製造方法

技術分野

[0001] 本発明は、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶およびそれらの 製造方法に関する。

背景技術

[0002] 特許文献1の実施例368に記載されている、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(別名:4-[3-クロロー4-(N'-シクロプロピルウレイド)フェノキシ]-7-メトキシキノリンー6-カルボキサミド)は、遊離体として、優れた血管新生阻害作用を示すことが知られている。また、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドは、強いc-Kitキナーゼ阻害作用を示すことも知られている(非特許文献1、特許文献2)。

しかしながら、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ) -7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの遊離体と比較して、物性面および動態面に おいて、より優れた性質を有しており、医薬品としての有用性が高い血管新生阻害剤 またはc-Kitキナーゼ阻害剤の提供が切望されている。

[0003] 特許文献1:国際公開第02/32872号パンフレット

特許文献2:国際公開第2004/080462号パンフレット

非特許文献1:95th Annual Meeting Proceedings, AACR (American Association for Cancer Research), Volume 45, Page 1070—1071, 2004 発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0004] 本発明の目的は、医薬品としての有用性が高い4-(3-クロロ-4-(シクロプロピル

アミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶およびそれらの製造方法を提供することにある。

# 課題を解決するための手段

[0005] 上記目的を達成するために、本発明は

<1> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの塩酸塩、臭化水素酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、硫酸塩、メタンスルホン酸塩もしくはエタンスルホン酸塩またはそれらの溶媒和物の結晶:

<2> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶;

<3> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶;

<4> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶;

<5> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の水和物の結晶;

<6> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶:

<7> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶;

<8> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶;

<9> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶:

<10> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ± 0. 2°) 9.65° および18.37° に回折ピークを有する、<4>記載の結晶(A);

- <11> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約162. 4ppm、約12 8. 0ppm、約102. 3ppmおよび約9. 9ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A):
- <11-1> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約162. 4ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <11-2> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約128. Oppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <11-3> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約102. 3ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <11-4> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約9. 9ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <12> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1161±1cm<sup>-1</sup>および1044±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <12-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1161±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <12-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1044±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <13> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ±0. 2°) 5.72° および13.84° に回折ピークを有する、<4>記載の結晶(B);
- <14> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1068±1cm<sup>-1</sup>および918±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(B);
- <14-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1068±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(B);
- <14-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数918±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(B);
- <15> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ± 0. 2°) 14. 20° および17. 59° に回折ピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <16> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約160. 2ppm、約12

- 6. 6ppm、約105. 6ppmおよび約7. 8ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <16-1> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約160. 2ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <16-2> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約126. 6ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <16-3> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約105. 6ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <16-4> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約7.8ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <17> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1324±1cm<sup>-1</sup>および579±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <17-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1324±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <17-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数579±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <18> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ± 0. 2°) 8. 02° および18. 14° に回折ピークを有する、<5>記載の結晶(F);
- <19> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ±0. 2°)9.36° および12.40° に回折ピークを有する、<7>記載の結晶(I);
- <20> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1750±1cm<sup>-1</sup>および1224±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<7>記載の結晶(I):
- <20-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1750±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<7>記載の結晶(I);
- <20-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1224±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<7>記載の結晶(I);
- <21> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ±0. 2°)15. 70° および17. 18° に回折ピークを有する、<8>記載の結晶(α):

<22> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1320\pm1$ cm $^{-1}$ および $997\pm1$ cm $^{-1}$ に 吸収ピークを有する、<8>記載の結晶( $\alpha$ );

<22-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1320\pm1$ cm $^{-1}$ に吸収ピークを有する、<8>記載の結晶 $(\alpha)$ ;

<22-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数997 $\pm 1$ cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<8>記載の結晶( $\alpha$ ):

<23> 粉末X線回折において、回折角度 $(2\theta \pm 0.2^{\circ})$ 6.48° および9.58° に回折ピークを有する、<8>記載の結晶 $(\beta)$ ;

<24> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1281\pm1$ cm $^{-1}$ および $985\pm1$ cm $^{-1}$ に 吸収ピークを有する、<8>記載の結晶( $\beta$ );

<24-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1281\pm1$ cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<8>記載の結晶( $\beta$ );

<24-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数985 $\pm 1$ cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<8>記載の結晶( $\beta$ );

<25> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法:

<25-1> 溶媒がメタノール、エタノールまたは2-プロパノールである<25> 記載の製造方法:

<26> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法。

<26-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解さ

せた後、貧溶媒を加えることを特徴とする、<26>記載の製造方法;

<26-2> 貧溶媒がメタノールまたはエタノールである<26-1>記載の製造方法:

<27> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)を乾燥させて、酢酸を除去することを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(B)の製造方法;

<28> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を加熱することを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法;

<29> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)および溶媒を混合することを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法;

<29-1> 溶媒がメタノール、エタノールまたは2-プロパノールである<29>記載の製造方法:

<30> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法;

<30-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 ーメトキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒を加えることを特徴とする、<30>記載の製造方法; <30-2> 貧溶媒が2-プロパノールである<30-1>記載の製造方法;

<31> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の結晶(B)を加湿することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法;

<32> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)の製造方法:

<32-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒を加えることを特徴とする、<32>記載の製造方法;

<32-2> 貧溶媒が酢酸エチルまたは酢酸イソプロピルである<32-1>記載の製造方法:

<33> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の製造方法。

<33-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒を加えることを特徴とする、<33>記載の製造方法;

<33-2> 貧溶媒が1-プロパノール、1-ブタノールまたはtert-ブタノールである <33-1>記載の製造方法;

<34> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ

シ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)の製造 方法;

<34-1> 溶媒がジメチルスルホキシドである<34>記載の製造方法;

<35> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)、溶媒および水を混合することを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法:

<35-1> 溶媒がメタノール、エタノールまたは2-プロパノールである<27>記載の製造方法:

<36> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法;

<36-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解さ せた後、貧溶媒および水を加えることを特徴とする、<36>記載の製造方法;

<36-2> 貧溶媒がエタノールまたは2-プロパノールである<36-1>記載の製造方法:

<37> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する医薬組成物;

<38> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する、血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防または治療剤;

<39> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する血管新生阻害剤;

<40> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する抗腫瘍剤;

<41> 腫瘍が膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血液癌または卵巣癌である<40>記載の抗腫瘍剤;

<42> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する血管腫治療剤;

<43> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する癌転移抑制剤;

<44> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する網膜血管新生症治療剤;

<45> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する糖尿病性網膜症治療剤;

<46> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する炎症性疾患治療剤;

<47> 炎症性疾患が変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬または遅延性過敏反応である<46>記載の炎症性疾患治療剤;

<48> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有するアテローム性動脈硬化治療剤;

<49> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶の薬理学的有効量を患者に投与して、血管新生阻害作用が有効な疾患を予防または治療する方法および
<50>血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防または治療剤の製造のための<1>~<24-2>いずれか1記載の結晶の使用;
を提供する。

また、本発明は

>~<54>いずれか1記載の抗癌剤:

<51> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有するc-Kitキナーゼ阻害剤;

<52> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有するc-Kitキナーゼを過 剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する癌を治療する抗癌剤;

<53> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵 巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である<52>記載の抗癌剤;

<54> c-Kitキナーゼを過剰発現する、あるいは変異型c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである<52>記載の抗癌剤; <55> 患者から取り出した癌細胞がc-Kitキナーゼを過剰発現する、あるいは変異型c-Kitキナーゼを発現することを確認した後に投与することを特徴とする、<52

<56> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する、肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤;

<57> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶の薬理学上有効量を、c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する癌を患った患者に投与する、癌の治療方法:

<58> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵 巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である<57>記載の方法;

<59> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである<57>記載の方法;

<60> 癌の治療方法であって、

癌を患った患者から癌細胞を取り出す工程と、

当該癌細胞がc-Kitキナーゼを過剰発現している、または変異型c-Kitキナーゼを発現していることを確認する工程と、

<51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学的有効量を当該患者に投与する工程と、

#### を含む癌の治療方法:

<61> 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療方法であって、<51>記載のc –Kitキナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、前記疾患を患った患者に投与する、治療方法:

<62> <51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、c-Kitキナーゼを過剰発現しているまたは変異型c-Kitキナーゼを発現している細胞に適用する、c-Kitキナーゼ活性を阻害する方法;

<63> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌を治療する抗癌剤の製造のための、<51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の使用 .

<64> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵 巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である<63>記載の使用; <65> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである<63>記載の使用および

<66> 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤の製造のための、<51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の使用

発明の効果

を提供する。

[0006] 本発明に係る、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ )-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(以下、カルボキサミド)の塩またはその溶媒 和物の結晶は、物性面(特に溶解速度)および動態面(特にバイオアベイラビリティ(BA))において優れた性質を有し、血管新生阻害剤またはc-Kitキナーゼ阻害剤として極めて有用である。

図面の簡単な説明

ーンを表す図である。

[0007] [図1]図1は、ビーグル犬における薬物動態試験において、カルボキサミドの遊離体の結晶、カルボキサミドの臭化水素酸塩の結晶およびカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A)を投与した場合の、時間と血中濃度の関係を表す図である。 [図2]図2は、製造例1で得られたカルボキサミドの遊離体の結晶の粉末X線回折パタ

[図3]図3は、実施例1で得られたカルボキサミドの塩酸塩の結晶の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図4]図4は、実施例2で得られたカルボキサミドの臭化水素酸塩の結晶の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図5]図5は、実施例3で得られたカルボキサミドのpートルエンスルホン酸塩の結晶の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図6]図6は、実施例4で得られたカルボキサミドの硫酸塩の結晶の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図7]図7は、実施例5で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A)の

粉末X線回折パターンを表す図である。

[図8]図8は、実施例6で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(B)の 粉末X線回折パターンを表す図である。

[図9]図9は、実施例7で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(C)の 粉末X線回折パターンを表す図である。

[図10]図10は、実施例9で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図11]図11は、実施例10で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図12]図12は、実施例11で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(α)の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図13]図13は、実施例12で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(β)の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図14]図14は、実施例5で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A)の<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルを表す図である。

[図15]図15は、実施例7で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(C)の<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルを表す図である。

[図16]図16は、実施例5で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A) の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図17]図17は、実施例6で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(B) の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図18]図18は、実施例7で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(C)の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図19]図19は、実施例10で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図20]図20は、実施例11で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(α)の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図21]図21は、実施例12で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(β

- )の赤外吸収スペクトルを表す図である。 発明を実施するための最良の形態
- [0008] 以下に、本発明の内容について詳細に説明する。
- [0009] 本発明に係る、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ )-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(以下、カルボキサミド)の塩としては、例えば メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、酒石酸塩、リン酸塩等が挙げられる。
- [0010] 本発明に係る、カルボキサミドの塩は、常法(例えば、カルボキサミドおよび対応する酸を、溶媒の存在下または非存在下、適当な比率で混合すること)により製造することができる。
- [0011] なお、カルボキサミドは、国際公開第02/32872号パンフレットに記載の方法のほか、以下の製造例1〜3に記載の方法で製造することもできる。
- [0012] 本発明に係る、カルボキサミドの塩の溶媒和物としては、例えば水和物、ジメチルスルホキシド和物、酢酸和物、N, N-ジメチルホルムアミド和物等が挙げられる。
- [0013] 一般に、粉末X線回折における回折角度(2 f)は±0.2°の範囲内で誤差が生じ うるから、上記回折角度の値は±0.2°程度の範囲内の数値も含むものとして理解 される必要がある。したがって、粉末X線回折における回折角度が完全に一致する結晶だけでなく、回折角度が±0.2°の誤差範囲内で一致する結晶も本発明に含まれる。

ークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 9. 36° および12. 40° に回折ピークを有する」「回折角度( $2\theta$ ) 9. 16° ~9. 56° および12. 20° ~1 2. 60° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 15. 7 0° および17. 18° に回折ピークを有する」とは、「回折角度( $2\theta$ ) 15. 50° ~15. 90° および16. 98° ~17. 38° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 6. 48° および9. 58° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 6. 48° および9. 58° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 6. 68° および9. 38° ~9. 78° に回折ピークを有する」ということを意味する。

- [0015] 本明細書において、「化学シフト約162. 4ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて「3C固体核磁気共鳴スペクトル(以下、13C固体NMRスペクトル)測定を行い、化学シフト162. 4ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約128. 0ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて「3C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト128. 0ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約102. 3ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて「3C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト102. 3ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約9. 9ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて「3C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト9. 9ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味する。
- [0016] 本明細書において、「化学シフト約160. 2ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト160. 2ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約126. 6ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト126. 6ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約105. 6ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト105. 6ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約7. 8ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト7. 8ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味する。

[0017] 本明細書において、「波数1161±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1160

〜1162cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数1044±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1043〜1045cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。

- [0018] 本明細書において、「波数1068±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1067~1069cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数918±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数917~919cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0019] 本明細書において、「波数1324±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1323~1325cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数579±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数578~580cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0020] 本明細書において、「波数1750±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1749~1751cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数1224±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数1223~1225cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0021] 本明細書において、「波数1320±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1319~1321cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数997±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数996~998cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0022] 本明細書において、「波数1281±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1280~1282cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数985±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数984~986cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0023] [一般製造方法]

本発明に係る、カルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶の製造方法を以下に詳述する。

[0024] 1. 塩酸塩または臭化水素酸塩の結晶の製造方法 カルボキサミドおよび溶媒を混合し、カルボキサミドを溶解させた後、塩酸または臭 化水素酸を加えることで、塩酸塩または臭化水素酸塩の結晶を製造することができる

より詳細には、例えば、カルボキサミドおよび溶媒を混合し、加熱してカルボキサミド を溶解させた後、塩酸または臭化水素酸を加え、この溶液を室温まで徐冷することで 、塩酸塩または臭化水素酸塩の結晶を製造することができる。

溶媒としては、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール等のアルコール類を用いることができ、好ましくはエタノールである。また、場合によりアルコール類に水を添加して用いてもよい。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~30倍量、より好ましくは20 倍量用いる。

塩酸または臭化水素酸の量は、基質に対して1.0当量〜1.5当量用いることができ、好ましくは1.1当量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは60℃〜還流温度であり、より好ましく は還流温度である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分~24時間で行うことができる。

# [0025] 2. p-トルエンスルホン酸塩または硫酸塩の結晶の製造方法

カルボキサミド、溶媒およびpートルエンスルホン酸または硫酸を混合し、カルボキサミドを溶解させることで、pートルエンスルホン酸塩または硫酸塩の結晶を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、溶媒およびpートルエンスルホン酸または硫酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、この溶液を室温まで徐冷することで、pートルエンスルホン酸塩または硫酸塩の結晶を製造することができる。

溶媒としては、例えばジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド等を用いることができ、好ましくはジメチルスルホキシドである。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは20 倍量用いる。

pートルエンスルホン酸または硫酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは60℃〜還流温度であり、より好ましくは70℃〜100℃であり、さらに好ましくは80℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分~24時間で行うことができる。

# [0026] 3. メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法

#### (製法1)

カルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、この溶液を室温まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。

溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等を用いることができ 、好ましくはメタノールである。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~30倍量、より好ましくは20 倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは60℃ー還流温度であり、より好ましく は70℃~80℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、1時間〜24時間で行うことができ、好ましくは3時間から12時間である。

### (製法2)

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(A)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10

倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~2.5当量用いることができ、好ま しくは1.4当量~2.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等を用いることができ、好ましくはエ タノールである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~30倍量、より好ましくは20倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える溶媒量の容積比としては、1:1~3:1であり、好ましくは3:2である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃〜還流温度であり、より好ましくは50℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分〜6時間で行うことができ、好ましくは1時間から2時間である。

# [0027] 4. メタンスルホン酸塩の結晶(B)の製造方法

メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)を通風乾燥させること等の方法で酢酸を除去することで、メタンスルホン酸塩の結晶(B)を製造することができる。

### [0028] 5. メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法

### (製法1)

メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を加熱し、室温まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

本製法は、溶媒存在下または非存在下で実施することができる。

溶媒を用いる場合、該溶媒としては、例えば酢酸エチル、酢酸イソプロピル、酢酸nーブチル等を用いることができ、好ましくは酢酸nーブチルである。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは70℃〜還流温度であり、より好ましく は還流温度である。

## (製法2)

メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)および溶媒を混合し、攪拌することで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等のアルコール類を 用いることができ、好ましくはエタノールである。

攪拌温度は特に制限されないが、好ましくは20℃~60℃であり、より好ましくは40 ℃である。

### (製法3)

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒として2-プロパノールを加え、この溶液を15℃付近まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(C)の種結晶を添加し、さらに析出速度を速めるため、酢酸イソプロピルを添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~10倍量、より好ましくは7~ 8倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の2~10倍量、より好ましくは4 ~5倍量用いる。

酢酸イソプロピルを添加する場合、その量は特に限定されないが、好ましくは基質の2~10倍量、より好ましくは5倍量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは40℃である。

加熱温度から15℃付近までの徐冷は、10分〜6時間で行うことができ、好ましくは 1時間から2時間である。

#### (製法4)

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、室温 (または30℃付近)でカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒として2-プロパノールを 加え、この溶液を15℃付近まで徐冷し、析出した結晶を濾取し、さらに該結晶および溶媒を混合し、攪拌することで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(C)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10 倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~2.5当量用いることができ、好ましくは1.8当量~2.2当量用いる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは 20倍量用いる。

室温(または30℃付近)から15℃付近までの徐冷は、10分〜4時間で行うことができ、好ましくは30分から2時間である。

濾取した結晶と混合する溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2ープロパノール等のアルコール類を用いることができ、好ましくはエタノールである。

# (製法5)

メタンスルホン酸の結晶(B)を加湿することで、メタンスルホン酸の結晶(C)を製造することができる。

# [0029] 6. メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶の製造方法

カルボキサミド、ジメチルスルホキシドおよびメタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を15℃付近まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を製造することができる。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(A)の種結晶を添加するのが好ましい。

ジメチルスルホキシドの量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは8~10倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量〜4.0当量用いることができ、好ま しくは1.2当量〜3.5当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル、酢酸イソプロピル、1-プロパノール、2-プロ

パノール等を用いることができ、好ましくは酢酸エチル、2-プロパノールである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~30倍量、より好ましくは20倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える溶媒量の容積比としては、1:1~1:5であり、好ましくは1:4である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~100℃であり、より好ましくは6 0℃~80℃である。

加熱温度から15℃付近までの徐冷は、10分〜6時間で行うことができ、好ましくは 1時間から2時間である。

# [0030] 7. メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)の製造方法

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱 してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで徐冷すること で、メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)を製造することができる。なお、貧溶媒と ともにメタンスルホン酸塩の結晶(A)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5〜20倍量、より好ましくは10倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~2.0当量用いることができ、好ま しくは1.3当量~1.6当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル、酢酸イソプロピルを用いることができ、好ましく は酢酸エチルである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは 20倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2〜4回に分けて加えることもでき、好 ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える 溶媒量の容積比としては、1:1〜1:5であり、好ましくは1:3である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは40℃~60℃であり、より好ましくは50℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分〜6時間で行うことができ、好ましくは2時間から4時間である。

# [0031] 8. メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の製造方法

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)を製造することができる。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(C)の種結晶を添加し、さらに析出速度を速めるため、酢酸イソプロピルを添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~10倍量、より好ましくは7~ 8倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えば1−プロパノール、1−ブタノール、tert−ブタノール等を用いることができ、好ましくは1−プロパノールである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは8~10倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える溶媒量の容積比としては、1:1~1:5であり、好ましくは1:3.5である。

酢酸イソプロピルを添加する場合、その量は特に限定されないが、好ましくは基質 の2~10倍量、より好ましくは5倍量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは40℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分〜6時間で行うことができ、好ましくは1時間から2時間である。

# [0032] 9. エタンスルホン酸塩の結晶(a)の製造方法

カルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、エタンスルホン酸塩の結晶(α)を製造することができる。 より詳細には、例えば、カルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで冷却することで、エタンスルホン酸塩の結晶(α)を製造することができる。

溶媒としては、例えばジメチルスルホキシド等を用いることができる。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の5〜20倍量、より好ましくは10倍 量用いる。

エタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル等を用いることができる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは1 0倍量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~70℃であり、より好ましくは60 ℃である。

加熱温度から室温までの冷却は、5分〜2時間で行うことができ、好ましくは5分から 1.5時間である。

# [0033] 10. エタンスルホン酸塩の結晶(8)の製造方法

#### (製法1)

エタンスルホン酸塩の結晶(α)に溶媒および水を加え、室温で攪拌させることで、 エタンスルホン酸塩の結晶(β)を製造することができる。

溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等を用いることができ 、好ましくはエタノールである。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10倍量用いる。

水の量は特に制限されないが、好ましくはエタノールの1/10~1/2、より好ましく は1/6用いる。

## (製法2)

カルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、エタンスルホン酸塩の結晶(β)を製造することができる。 より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒および水を加え、この溶液を0℃まで冷却することで、エタンスルホン酸塩の結晶(β)を製造することができる。なお、貧溶媒とともにエタンスルホン酸塩の結晶(β)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の2.5~10倍量、より好ましくは 5倍量用いる。

エタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

**貧溶媒としては、例えばエタノール、2−プロパノール等を用いることができ、好ましくは2−プロパノールである。** 

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~40倍量、より好ましくは30倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える溶媒量の容積比としては、1:1~1:5であり、好ましくは1:1.5~1:2である。

水の量は特に制限されないが、好ましくは貧溶媒の1/10~1/30、より好ましくは 1/20用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~70℃であり、より好ましくは60 ℃である。

加熱温度から0℃までの冷却は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは2時間から4時間である。

# [0034] 11. エタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶の製造方法

カルボキサミド、ジメチルスルホキシドおよびエタンスルホン酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を0℃まで冷却することで、エタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を製造することができる。なお、貧溶媒とともにエタンスルホン酸塩の結晶(β)の種結晶を添加するのが好ましい。

ジメチルスルホキシドの量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10倍量用いる。

エタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好

ましくは1.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル等を用いることができる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは1 0倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好ま しくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える溶 媒量の容積比としては、1:1~3:1であり、好ましくは3:2である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~70℃であり、より好ましくは60℃である。

加熱温度から0℃までの冷却は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは1時間から2時間である。

[0035] 本発明の結晶を医薬として使用する場合、通常、本発明の結晶と適当な添加剤と を混和し、製剤化したものを使用する。ただし、前記は、本発明の結晶を原体のまま 医薬として使用することを否定するものではない。

上記添加剤としては、一般に医薬に使用される、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、着色剤、矯味矯臭剤、乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸収促進剤等を挙げることができ、所望により、これらを適宜組み合わせて使用することもできる。

上記賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、マンニトール、ソルビトール、デンプン、α化デンプン、デキストリン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、リン酸水素カルシウム等を挙げることができ、

上記結合剤としては、例えば、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリビニルピロリドン、マクロゴール等を挙げることができ、

上記滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、フマル酸ステアリルナトリウム、タルク、ポリエチレングリコール、コロイドシリカ等を挙げることができ、

上記崩壊剤としては、例えば、結晶セルロース、寒天、ゼラチン、炭酸カルシウム、 炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、低置換度ヒドロキシ プロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカル シウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチ、カルボキシメチルス ターチナトリウム等を挙げることができる。

上記着色剤としては、例えば、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルミン、カラメル、 β-カロチン、酸化チタン、タルク、リン酸リボフラビンナトリウム、黄色アルミニウムレ ーキ等、医薬品に添加することが許可されているものを挙げることができ、

上記矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮末等 を挙げることができ、

上記乳化剤または界面活性剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、モノステアリン酸グリセリン、ショ糖脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル等を挙げることができ、

上記溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 安息香酸ベンジル、エタノール、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム 、クエン酸ナトリウム、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド等を挙げることができ、

上記懸濁化剤としては、前記界面活性剤のほか、例えば、ポリビニルアルコール、 ポリビニルピロリドン、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチ ルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子を挙げることができ、

上記等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、塩化ナトリウム、マンニトール、ソルビト ール等を挙げることができ、

上記緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液を挙げることができ、

上記防腐剤としては、例えば、メチルパラベン、プロピルパラベン、クロロブタノール 、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等を挙げる ことができ、

上記抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸、αートコフェロール等 を挙げることができる。 また、上記製剤としては、錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤のような経口剤;坐剤、軟膏剤、眼軟膏剤、テープ剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローション剤のような外用剤または注射剤を挙げることができる。

上記経口剤は、上記添加剤を適宜組み合わせて製剤化する。なお、必要に応じてこれらの表面をコーティングしてもよい。

上記外用剤は、上記添加剤のうち、特に賦形剤、結合剤、矯味矯臭剤、乳化剤、 界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸 収促進剤を適宜組み合わせて製剤化する。

上記注射剤は、上記添加剤のうち、特に乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁 化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸収促進剤を適宜組み合 わせて製剤化する。

- [0036] 本発明の結晶を医薬として使用する場合、その使用量は症状、年齢、投与形態により異なるが、通常成人に、 $100 \mu$  g乃至10gを1日に1回投与または数回に分けて使用する。
- [0037] 本発明の結晶は、血管新生阻害剤として極めて有用であり、血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防または治療剤、血管新生阻害剤、抗腫瘍剤、血管腫治療剤、癌転移抑制剤、網膜血管新生症治療剤、糖尿病性網膜症治療剤、炎症性疾患治療剤、変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬または遅延性過敏反応からなる炎症性疾患治療剤、アテローム性動脈硬化症治療剤として有用である。
- [0038] なお、本発明の結晶を抗腫瘍剤として用いる場合、腫瘍として、例えば膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血液癌または卵巣癌が挙げられ、特に胃癌、大腸癌、前立腺癌、肺癌または腎癌が好ましい。
- [0039] また、本発明の結晶は、強いc-Kitキナーゼ阻害活性を示し、c-Kitキナーゼの活性化により悪性化した癌(急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GI ST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌)に対する抗癌剤として有用である。さらに、本発明の結晶は、c-Kitキナーゼが原因と考えられるMastcytosis、アレルギー、喘息などの疾患に対する治療剤としても有効である。実施例

[0040] 以下に、本発明の理解を更に容易にするために実施例を掲げるが、本発明はこれ に限定されるものでないことは言うまでもない。

[0041] <u>製造例1.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u>トキシ-6-キノリンカルボキサミドの製造(1)

国際公開第02/32872号パンフレットに記載の、フェニル N-(4-(6-カルバモイル-7-メトキシ-4-キノリル)オキシー2-クロロフェニル)カルバメート(17.5g、37.7mmol)をN, N-ジメチルホルムアミド(350mL)に溶解し、窒素雰囲気下にて反応液にシクロプロピルアミン(6.53mL、94.25mmol)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液を水(1.75L)に加え、攪拌した。析出した粗結晶を濾取して、水洗後、70℃で50分間乾燥した。得られた粗結晶にエタノール(300mL)を加え、約30分間加熱還流して溶解させ、その後、攪拌下にて一晩かけて室温まで徐冷した。析出した結晶を濾取した後、吸引乾燥し、さらに70℃で8時間乾燥して、標記結晶(12.91g、80.2%)を得た。

- [0042] 製造例2. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの製造(2)
- [0043] (1)フェニル N-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)カーバメートの製造

[0044] [化1]

[0045] 4-アミノ-3-クロロフェノール(23.7g)をN, N-ジメチルホルムアミド(100mL)に懸濁し、氷冷下ピリジン(23.4mL)を加えた後、20℃以下でクロロギ酸フェニル(23.2mL)を滴下した。室温にて30分間攪拌の後、水(400mL)、酢酸エチル(300mL)、6N-HCl(48mL)を加え攪拌の後、有機層を分離した。有機層を10%食塩水(200mL)

6N-HCI(48mL)を加え境件の後、有機層を分離した。有機層を10/6度塩水(200mL)で2回洗浄の後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去することにより標記化合物46gを固体として得た。

 $^{1}$ H-NMRスペクトル (CDCl $_{3}$ )  $\delta$  (ppm):5. 12(1h, br s), 6. 75(1H, dd, J=9. 2, 2. 8Hz), 6. 92(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 18-7. 28(4H, m), 7. 37-7. 43(

2H, m), 7. 94(1H, br s)

[0046] (2)1-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロピルウレアの製造

[0047] [化2]

[0048] フェニル N-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)カーバメートを、N, N-ジメチルホルムアミド(100mL)に溶解し、氷冷下シクロプロピルアミン(22.7mL)を加え、室温にて終夜攪拌した。水(400mL)、酢酸エチル(300mL)、6N-HCl(55mL)を加えて攪拌の後、有機層を分離した。有機層を10%食塩水(200mL)で2回洗浄の後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られるプリズム晶をヘプタンで洗浄濾過し、標記化合物22.8gを得た。(4-アミノ-3-クロロフェノールからの収率77%)

¹H-NMRスペクトル(CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):0. 72-0. 77(2H, m), 0. 87-0. 95(2 H, m), 2. 60-2. 65(1H, m), 4. 89(1H, br s), 5. 60(1H, br s), 6. 71(1 H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 6. 88(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 24-7. 30(1H, br s), 7. 90(1H, d, J=8. 8Hz)

[0049] (3)4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ -6-キノリンカルボキサミドの製造

ジメチルスルホキシド(20mL)に、7-メトキシー4ークロロキノリンー6ーカルボキサミド(0.983g)、1-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロピルウレア(1.13g)および炭酸セシウム(2.71g)を加え、70℃にて23時間加熱攪拌した。反応液を室温に戻した後、水(50mL)を加え、生じた結晶を濾取することで標記化合物1.56gを得た。(収率88%)

[0050] <u>製造例3、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u> トキシ-6-キノリンカルボキサミドの製造(3)

窒素雰囲気下、反応容器に7ーメトキシー4ークロロキノリンー6ーカルボキサミド(5.00kg、21.13mol)、ジメチルスルホキシド(55.05kg)、1ー(2ークロロー4ーヒドロキシフェニル)ー3ーシクロプロピルウレア(5.75kg、25.35mol)およびカリウムtーブトキシド(

2.85kg、25.35mol)を順次投入した。その後、20℃で30分攪拌し、その後、2.5時間かけて温度を65℃まで上昇させた。同温度で19時間攪拌した後、33%(v/v)アセトン水(5.0L)および水(10.0L)を3.5時間かけて滴下した。滴下終了後、60℃で2時間攪拌し、33%(v/v)アセトン水(20.0L)および水(40.0L)を55℃以上で1時間かけて滴下した。40℃で16時間攪拌した後、析出した結晶を窒素圧式ろ過器を用いてろ取し、33%(v/v)アセトン水(33.3L)、水(66.7L)およびアセトン(50.0L)で順次結晶を洗浄した。得られた結晶をコニカル式減圧乾燥機を用いて、60℃で22時間乾燥し、標記化合物7.78kgを得た。(収率96.3%)

- [0051] なお、上記製造例1〜3で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの<sup>1</sup>H-NMRの化学シフト値は、いずれも国際公開第02/32872号パンフレットに記載の、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの<sup>1</sup>H-NMRの化学シフト値と一致した。
- [0052] <u>実施例1.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u>トキシ-6-キノリンカルボキサミド 塩酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(854mg,2.0mmol)をエタノール(17mL)に懸濁させて攪拌し、外温100℃の油浴を用いて還流下、2N塩酸(1.1mL,2.2mmol)を反応液に滴下した。懸濁液が溶液に変化したことを確認後、油浴の加熱を止め、室温まで油浴につけた状態で徐冷し、反応液を一晩攪拌した。反応液にエタノール(8.6mL)を加えた後、結晶をろ取し、エタノール(4.3mLx2)で洗浄し、ろ紙上で通気乾燥(1.5時間)後、70℃にて温風乾燥(23時間)し、標記結晶(786.1mg,85%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm):0. 30-0. 50(2H, m), 0. 60-0. 7 0(2H, m), 2. 56(1H, m), 4. 06(3H, s), 6. 86(1H, d, J=6. 4Hz), 7. 29-7. 35(2H, m), 7. 60(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 64(1H, s), 7. 88(1H, s), 7. 9 5(1H, s), 8. 07(1H, s), 8. 34(1H, d, J=9. 2Hz), 8. 70(1H, s), 8. 91(1H, d, J=6. 4Hz)

[0053] 実施例2.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ

# トキシー6ーキノリンカルボキサミド 臭化水素酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(500mg,1.17mmol)をエタノール(10mL)に懸濁させて攪拌し、外温100℃の油浴を用いて還流下、1N臭化水素酸水溶液(1.3mL,1.3mmol)を反応液に滴下した。反応液に水(2.0mL)を徐々に加えて溶液とした後、油浴の加熱を止め、室温まで油浴につけた状態で徐冷し、反応液を一晩攪拌した。析出した結晶をろ取し、エタノール(2.5mLx2)で洗浄し、ろ紙上で通気乾燥(15分間)後、100℃にて温風乾燥(22時間)し、標記結晶(483.7mg,81%)を得た。

 $^{1}$ H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm) :0. 40-0. 50(2H, m), 0. 60-0. 7 0(2H, m), 2. 58(1H, m), 4. 09(3H, s), 6. 89(1H, d, J=6. 4Hz), 7. 26(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 33(1H, dd, J=2. 8, 9. 2Hz), 7. 59(1H, s), 7. 62(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 90(1H, s), 7. 96(1H, s), 8. 06(1H, s), 8. 36(1H, d, J=9. 2Hz), 8. 72(1H, s), 8. 93(1H, d, J=6. 4Hz)

[0054] <u>実施例3. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u> トキシ-6-キノリンカルボキサミド p-トルエンスルホン酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(1.5mL)およびpートルエンスルホン酸一水和物(80mg,0.422mmol)を加えた。一旦溶液となったが、すぐに結晶が析出したため、80℃で反応液にジメチルスルホキシド(2.25mL)を加え、結晶を溶解させた。この溶液を室温まで徐冷し、そのまま14時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(177mg)を得た。

¹H-NMRスペクトル(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm):0.39(2H, m), 0.63(2H, m), 2.24(3H, s), 2.54(1H, m), 4.04(3H, s), 6.88(1H, d, J=6.4Hz), 7.05(1H, s), 7.07(1H, s), 7.21(1H, d, J=2.8Hz), 7.31(1H, dd, J=2.6, 9.3Hz), 7.41(1H, s), 7.43(1H, s), 7.59(1H, d, J=2.8Hz), 7.86(1H, s), 7.92(1H, s), 8.02(1H, s), 8.32(1H, d, J=9.6Hz), 8.68(1H, d, J=6.4Hz)

[0055] 実施例4.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ

# トキシー6ーキノリンカルボキサミド 硫酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(1.5mL)および硫酸(23 μ L,0.422mmol)を加えた。一旦溶液となったが、すぐに結晶が析出したため、80℃で反応液にジメチルスルホキシド(2.25mL)を加え、結晶を溶解させた。この溶液を室温まで徐冷し、そのまま16時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(174mg)を得た。

 $^{1}$ H-NMRスペクトル(400MHz, DMSO-d $_{6}$ )  $\delta$  (ppm):0. 39(2H, m), 0. 63(2 H, m), 2. 46(2H, d, J=1. 2Hz), 2. 52(1H, m), 4. 04(3H, s), 6. 88(1H, d, J=5. 8Hz), 7. 21(1H, s), 7. 31(1H, d, J=8. 2Hz), 7. 56(1H, s), 7. 5 9(1H, s), 7. 86(1H, s), 7. 93(1H, s), 8. 02(1H, s), 8. 33(1H, d, J=8. 2Hz), 8. 68(1H, s), 8. 91(1H, d, J=5. 8Hz)

[0056] <u>実施例5. 4-(3--クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u>
トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)
(製法1)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(700mg,1.64mmol)をメタノール(14mL)およびメタンスルホン酸(143 µ L,1.97mmol)の混合溶液に70℃で溶解させた。4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの溶解を確認した後、5.5時間かけて反応液を室温まで冷却し、さらに室温で18.5時間攪拌し、結晶を濾取した。得られた結晶を60℃で乾燥し、標記結晶(647mg)を得た。(製法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(600mg,1.41mmol)を、酢酸(6mL)およびメタンスルホン酸(200 µ L,3.08mmol)の混合溶液に50℃で溶解させた。4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの溶解を確認した後、エタノール(7.2mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩

の種結晶(A)(12mg)を反応液に順次加え、さらにエタノール(4.8mL)を2時間かけて 滴下した。滴下終了後、反応液を40℃で1時間、室温で9時間攪拌し、結晶を濾取し た。得られた結晶を60℃で乾燥し、標記結晶(545mg)を得た。

[0057] <u>実施例6. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u>
トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(B)

実施例10で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 酢酸和物の結晶(I)(250mg)を30℃で3時間、40℃で16時間通風乾燥し、標記結晶(240mg)を得た

[0058] <u>実施例7. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u> トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)

## (製法1)

実施例8の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 ジメチルスルホキシド和物の結晶(600mg,1.15mmol)に、酢酸n-ブチル(12mL)を加え、反応液を115℃で10時間攪拌し、さらに室温で1.5時間攪拌後、結晶を濾取した。60℃で乾燥後、標記結晶(503mg)を得た。

### (製法2)

実施例10で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 酢酸和物の結晶(I)(1.28g)にエタノール(6.4mL)を加え、40℃で溶解させ、同温度で反応液を36時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、50℃で乾燥し、標記結晶(0.87g)を得た。(製法3)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(2.00g,4.69mmol)を酢酸(14mL)とメタンスルホン酸(0.37mL,5.62mmol)の混合溶液に加え、40℃で溶解させた。溶解を確認した後、反応液に2-プロパノール(9mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結

晶(C)(100mg)を順次加えた後、反応液を20分攪拌し、さらに酢酸イソプロピル(10mL)を30分かけて滴下した。酢酸イソプロピルの滴下終了後、反応液を1.5時間攪拌し、さらに15℃で14時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(2.22g)を得た。

### (製法4)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(1.28g,3mmol)および酢酸(12.8ml)を混合し、この懸濁液にメタンスルホン酸(0.408ml,6.3mmol)を加え、室温で攪拌して溶解させた。反応液を浴温度30℃にて加熱し、2ープロパノール(7.7ml)を添加した。4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドメタンスルホン酸塩の種結晶(C)を加え、更に2-プロパノールを1.28mlずつ14回に分け、44分かけて添加した。温浴を除去し、室温にて10分間攪拌した後に、水浴にて5分間攪拌し、さらに少量の氷を加えた水浴にて25分間攪拌した(内温17.6℃)。得られた結晶を濾取し、2ープロパノール(10ml)にて洗浄した。濾取後に得られた結晶を、エタノール(6.4ml)中で室温にて1時間攪拌した。得られた結晶を濾取した後、エタノール(4ml)にて洗浄し、60℃にて乾燥し、標記結晶(1068mg)を得た。

[0059] <u>実施例8. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u>
トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 ジメチルスルホキシド和物の
結晶

#### (製法1)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(700mg,1.640mmol)に、室温でジメチルスルホキシド(7mL)を加え、80℃で溶解させた。60℃でメタンスルホン酸(143 µ L,1.97mmol)、酢酸エチル(1.4mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(A)を反応液に順次加え、さらに酢酸エチル(5.6mL)を45分かけて滴下した。酢酸エチルの滴下終了15分後、反応液を1時間かけて室温まで冷却し、同温度で18時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(746mg)を得た。

(製法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(854mg,2mmol)に、室温でジメチルスルホキシド(6.8mL)を加え、60℃で溶解させた。同温度でメタンスルホン酸(389 μ L,6mmol)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(A)を反応液に順次加え、2-プロパノール(6.8mL)を30分かけて滴下した。2-プロパノールの滴下終了後、反応液を2時間かけて15℃まで冷却し、同温度で30分攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(1095mg)を得た。

(製法3)

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(854mg,2mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(6.8mL)を加え、62℃で溶解させた。同温度でメタンスルホン酸(454 μ L,7mmol)および4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(A)を反応液に順次加え、2-プロパノール(13.6mL)を1時間かけて滴下した。2-プロパノールの滴下終了後、反応液を2時間かけて15℃まで冷却し、同温度で30分攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(1082mg)を得た。

[0060] <u>実施例9. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ</u>トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 水和物の結晶(F)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmol)を、酢酸(1.5mL)およびメタンスルホン酸 (31 μ L,0.422mmol)の混合溶液に50℃で溶解させた。溶解を確認した後、酢酸エチル(0.6mL)および実施例5の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)を反応液に順次加え、さらに酢酸エチル(1.8mL)を2時間かけて滴下した。酢酸エチルの滴下終了後、反応液を50℃で30分攪拌し、次いで室温で7.5時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(176mg)を得

た。

- [0061] <u>実施例10.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 酢酸和物の結晶(I)</u>
  4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(2.00g,4.69mmol)を、酢酸(14mL)およびメタンスルホン酸(0.36mL,5.62mmol)の混合溶液に40℃で溶解させた。溶解を確認した後、1-プロパノール(4mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(C)(100mg)を反応液に順次加え、さらに1-プロパノール(14mL)および酢酸イソプロピル(10mL)を1時間かけて滴下した。滴下終了後、反応液を40℃で1時間攪拌し、さらに25℃で40分攪拌した。析出した結晶を濾取し、標記結晶(2.61g)を得た。
- [0062] なお、メタンスルホン酸塩の $^{1}$ H-NMRの化学シフト値は以下のとおりである。  $^{1}$ H-NMRスペクトル (DMSO- $^{1}$ d)  $\delta$  (ppm):0. 44(2H, m), 0. 67(2H, m), 2. 36(3H, s), 2. 59(1H, m), 4. 09(3H, s), 6. 95(1H, d, J=7Hz), 7. 25(1H, d, J=2Hz), 7. 36(1H, dd, J=3, 9Hz), 7. 63(1H, d, J=3Hz), 7. 65(1H, s), 7. 88(1H, br s), 7. 95(1H, br s), 8. 06(1H, s), 8. 37(1H, d, J=9Hz), 8. 73(1H, s), 8. 97(1H, d, J=7Hz)
- [0063] <u>実施例11.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-</u>
  メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)
  (製法1)

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmol)に、室温でジメチルスルホキシド(1.5mL)およびエタンスルホン酸(34 µ L,0.422mmol)を加え溶解させた。60℃で、反応液に酢酸エチル(1.5mL)を1.5時間かけて滴下し、酢酸エチルの滴下を終了して30分経過後から、1.5時間かけて反応液を室温まで冷却し、さらに室温で7時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(176mg)を得た。(製法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー

6ーキノリンカルボキサミド(2.00g,4.685mmol)に、室温でエタノール(40mL)およびエタンスルホン酸(459  $\mu$  L,5.622mmol)を加え、65℃で溶解させた。反応液を、22℃の浴温度にて冷却し、反応液に4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシー6ーキノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の種結晶( $\alpha$ )を加えた。さらに反応液を7時間攪拌し、析出した結晶を濾取した後、70℃で乾燥し、標記結晶(1.55g)を得た。

[0064] <u>実施例12. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-</u>
メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)
(製法1)

実施例11で得られた4-(3-クロロ 4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α) (198mg)にエタノール(3mL)および水(0.5mL)を加え、室温で反応液を3時間攪拌した。結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(89mg)を得た。 (製法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmmol)に、室温で酢酸(0.75mL)およびエタンスルホン酸(34 µ L,0.422mmol)を加え、60℃で溶解させた。水(0.225mL)、2-プロパノール(2mL)、実施例12の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)および2-プロパノール(2.5mL)を反応液に順次加えた後、反応液を2.5時間かけて0℃まで冷却し、30分攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(139mg)を得た。

[0065] <u>実施例13. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-</u> メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩 ジメチルスルホキシド和物 の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(400mg,0.937mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(4mL)を加え、60℃で溶解させた。エタンスルホン酸(92 µ L,1.124mmol)、酢酸エチル

(2.4mL)および実施例12の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)を反応液に順次加え、60℃で20分攪拌した。さらに反応液に酢酸エチル(1.6mL)を加え、反応液を一旦80℃に加熱し、1.5時間かけて0℃まで冷却した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(523mg)を得た。

[0066] なお、エタンスルホン酸塩の<sup>1</sup>H-NMRの化学シフト値は以下のとおりである。

<sup>1</sup>H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0. 43(2H, m), 0. 66(2H, m), 1. 05(3H, t, J=7. 4Hz), 2. 38(2H, q, J=7. 4Hz), 2. 58(1H, m), 4. 08(3H, s), 6. 88(1H, s), 7. 24(1H, s), 7. 34(1H, d, J=9. 0Hz), 7. 60(1H, s), 7. 61(1H, s), 7. 88(1H, s), 7. 94(1H, s), 8. 05(1H, s), 8. 36(1H, d, J=9. 0Hz), 8. 72(1H, s), 8. 92(1H, s)

# [0067] 試験例1. 溶解速度測定試験

[方法]

カルボキサミドの遊離体の結晶(製造例1で得られたもの)、カルボキサミドの塩酸塩の結晶(実施例1で得られたもの)、カルボキサミドの臭化水素酸塩の結晶(実施例2で得られたもの)、カルボキサミドのメタンスルホン酸塩(以下、メシル酸塩)の結晶(A)(実施例5で得られたもの)、カルボキサミドのメシル酸塩の結晶(C)(実施例7で得られたもの)およびエタンスルホン酸塩(以下、エシル酸塩)の結晶(β)(実施例12で得られたもの)の溶解速度を、回転ディスク法(J.H. Wood6、J. Pharm. Soc., 54, 1068(1955)を参照)により以下の条件にて測定した。なお、溶解速度は溶解初期における時間と濃度との関係に直線性が保たれている範囲に基いて算出した。(回転ディスク法の条件)

溶媒:第14改正日本薬局方の一般試験法(崩壊試験法)に記載された第2液(pH 6.8、500mL)

温度:37℃

ディスクの回転速度:50rpm

ディスクにおける溶媒と接する粉体の面積:1cm²

サンプリング量:約1mL

#### (HPLCの条件)

カラム: Cadenza CD-18(インタクト株式会社製; 内径4.6mm、カラム長100mm、粒子径3μm)

カラム温度:40℃

流速:1.0mL/分

### 移動相:

A液  $H_2O:CH_3CN:HClO_4 = 990:10:1(v/v/v)$ 

B液 CH<sub>3</sub>CN:H<sub>2</sub>O:HClO<sub>4</sub>=900:100:1(v/v/v)

B液の濃度:20%

注入量:100 μ L

検出:紫外吸光光度計(測定波長:252nm)

オートサンプラー温度:25℃

### [結果]

溶解速度を表1に示す。

# [0068] [表1]

	溶解速度
	(μg/分/cm²)
遊離体	0.8
塩酸塩	4.7
臭化水素酸塩	8.7
メシル酸塩(A)	11.8
メシル酸塩(C)	15.5
エシル酸塩(β)	18.5

[0069] いずれの塩の結晶においても、遊離体の結晶と比較して溶解速度が大きく上昇した。特に、メシル酸塩の結晶およびエシル酸塩の結晶については、溶解速度の増加が顕著であった。

# [0070] 試験例2. ビーグル犬における薬物動態試験

### [方法]

カルボキサミドの遊離体の結晶(製造例1で得られたもの)、カルボキサミドの臭化 水素酸塩の結晶(実施例2で得られたもの)およびカルボキサミドのメシル酸塩の結 晶(A)(実施例5で得られたもの)を乳鉢内で粉砕した後、ゼラチンカプセルに封入し、ビーグル犬に経口投与した(n=3)。投与後、10mLの水をさらに経口投与した。なお、投与量は、遊離体として3mg/kgとなるように設定し、ビーグル犬は投与前日から絶食とし、投与8時間後から給餌を再開した。

また、バイオアベイラビリティ(BA)を算出するため、単回静脈内投与試験を行った

具体的には、カルボキサミドの遊離体の結晶を10% ジメチルスルホキシド/50% ポリエチレングリコール400/40% 0.1M塩酸水溶液に溶解させ、前腕橈側皮静脈より静脈内投与した。

血漿中におけるカルボキサミドの濃度は、前腕橈側皮静脈より血液を採取し、HPL C-UV法により測定した。また、前記濃度をもとに、モーメント法により薬物動態パラメーターを各個体ごとに算出した。さらに、算出されたパラメーターをもとに、その平均値および標準誤差を算出した。

#### [結果]

薬物動態の各パラメータを表2に、時間と血漿中濃度の関係を図1に示す。

#### [0071] [表2]

		遊離体	臭化水素酸塩	メシル酸塩(A)
最大血漿中濃度到達時間(T <sub>max</sub> )	(hr)	1. 17±0. 4	2. 67±0. 7	1.67±0.3
最大血漿中濃度(C <sub>max</sub> )	(ng/mL)	53. 3±9. 9	480. 4±31. 4	397. 1±100. 1
24時間後の血漿中濃度(C <sub>24hr</sub> )	(ng/mL)	24.0±9.0	100. 5±81. 7	17. 1±2. 5
AUC <sub>0-24hr</sub>	(μg hr/mL)	0.6±0.0	4.8±0.2	3.0±0.4
ВА	(%)	9.1±0.4	73. 5±2. 3	46. 2±5. 9

- [0072] いずれの塩の結晶においても、遊離体の結晶と比較して最大血漿中濃度およびB Aが大きく上昇した。
- [0073] 試験例3. 吸湿性評価および固体安定性評価

#### [方法]

カルボキサミドのメシル酸塩の結晶(A)(実施例5で得られたもの)、カルボキサミドのメシル酸塩の結晶(C)(実施例7で得られたもの)、カルボキサミドのメシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)(実施例10で得られたもの)およびカルボキサミドのエシル酸塩の結晶(β)(実施例12で得られたもの)の吸湿性および固体安定性を、以下の保存

条件にて測定した。

1. 吸湿性保存条件(期間:1週間)

a-1.25℃、相対湿度75%

b-1. 25℃、相対湿度93%

2. 固体安定性保存条件(期間:2週間)

a-2. -20℃(密閉)

b-2. 25℃、光照射(1000ルクス;ただしアルミ箔で遮光、密閉)

c-2.25℃、光照射(1000ルクス、密閉)

d-2.40℃、相対湿度75%

e-2.60℃(密閉;ただし、メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)についてはわずかに 開放)

3. HPLCによる不純物量の測定法

保存後、各結晶に水およびメタノールの混液(3:1)を加えて最終濃度が0.1mg/mLになるように調製し、試料溶液とした。

試料溶液について、以下に示す測定条件でHPLC法により試験を行い、溶出されるピーク面積を測定し、相対面積法により総不純物量を求めた。(0.05%以上の不純物をカウントした。)

(総不純物量の算出式)

個々の不純物量(%) = (個々の不純物のピーク面積)  $\times$  100/ $\{(カルボキサミドのピーク面積) + (個々の不純物のピーク面積の合計)\}$ 

総不純物量(%)=個々の不純物量の合計

(HPLC測定条件)

カラム: Mightysil RP-18GP (関東化学株式会社製;内径4.6mm、カラム長150mm、粒子径3 $\mu$ m)

カラム温度:40℃付近の一定温度

流速:1.0mL/分

移動相:

A液  $H_2O:CH_3CN:HClO_4 = 990:10:1(v/v/v)$ 

B液 CH<sub>3</sub>CN:H<sub>2</sub>O:HClO<sub>4</sub>=900:100:1(v/v/v) グラジエント条件

[0074] [表3]

時間(分)	B液の濃度(%)
0	5
3	20
15	20
30	100
30.01	5
35	5

[0075] 注入量:10 μ L

検出:紫外吸光光度計(測定波長:252nm)

オートサンプラー温度:10℃付近の一定温度

#### 4. 粉末X線回折

第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された粉末X線回折測定法(B-614〜619)に従い、以下の測定条件で行った。

使用装置:RINT-2000(理学電機株式会社製)

使用X線:CuKα線

モノクロメーター:湾曲結晶モノクロメーター

ゴニオメーター:縦型ゴニオメーター

カウンター:シンチレーションカウンター

管電圧:40kV

管電流:200mA

スキャンスピード:5°/分

走査軸: $2\theta / \theta$ 

走査範囲:2θ=5° ~40°

発散スリット:0.5°

散乱スリット:0.5°

受光スリット:0.3mm

# 5. 水分含量測定

第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された水分測定法(B-318~331)に 従い、各結晶6~10mgを用いて行った。

## [結果]

吸湿性評価の結果を表4〜表7に示す。

### [0076] [表4]

メシル酸塩の結晶(C)の吸湿性評価

条件	水分含量	結晶形
初期状態	0.7	С
a-1	0.6	С
b-1	0.7	С

## [0077] [表5]

メシル酸塩の結晶(C)の吸湿性評価

条件	水分含量	結晶形
初期状態	0.7	С
a-1	0.6	С
b-1	0.7	C

### [0078] [表6]

メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)の吸湿性評価

条件	水分含量	結晶形
初期状態	2.9	1
a-1	0.6	С
b-1	0.8	С

# [0079] [表7]

エシル酸塩の結晶(β)の吸湿性評価

条件	水分含量	結晶形
初期状態	1.7	β
a-1	1.7	β
b-1	1.4	β

[0080] メシル酸塩の結晶(A)、メシル酸塩の結晶(C)およびエシル酸塩の結晶(β)に関しては、水分含量に顕著な変化はなく、吸湿性は認められなかった。また、外観の顕

著な変化および結晶転移は認められなかった。

一方、メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)に関しては、水分含量の減少が認められる とともに、メシル酸塩の結晶(C)への転移が認められた。

固体安定性評価の結果を表8~表11に示す。

## [0081] [表8]

メシル酸塩の結晶(A)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%)	水分含量(%)	結晶形
初期状態	4.02	0.3	Α
a-2	3.90	0.0	Α
b-2	3.95	0.0	Α
c-2	4.23	0.1	Α
d-2	3.90	0.2	Α
e-2	3.97	0.2	Α

## [0082] [表9]

メシル酸塩の結晶(C)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%)	)水分含量(%)	結晶形
初期状態	2.11	0.7	C
a-2	2.10	0.7	С
b-2	2.09	0.8	С
c-2	2.22	0.7	С
d-2	2.06	0.6	С
e-2	2.18	0.5	С

## [0083] [表10]

メシル酸塩の酢酸和物の結晶(1)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%)	)水分含量(%)	結晶形
初期状態	0.62	2.9	I
a-2	0.67	3.1	Ī
b-2	0.66	3.1	I
c-2	0.87	2.9	I
d-2	0.61	0.9	С
e-2	0.84	0.3	B

[0084] [表11]

エシル酸塩の結晶(β)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%)	水分含量(%)	結晶形
初期状態	0.55	1.7	β
a-2	0.48	2.0	β
b−2	0.46	2.5	ŝ
c-2	0.49	2.1	β
d-2	0.48	2.0	β
e-2	0.51	2.2	β

- [0085] メシル酸塩の結晶(A)、メシル酸塩の結晶(C)およびエシル酸塩の結晶(β)に関しては、水分含量および外観の顕著な変化および結晶転移は認められなかった。
  一方、メシル酸塩の結晶(I)に関しては、密閉条件下では総不純物量、水分含量および外観の顕著な変化および結晶転移は見られなかった。しかしながら、40℃、相対湿度75%条件下で保存した試料では水分含量の減少が認められるとともに、メシル酸塩の結晶(C)への転移が認められた。また、60℃でわずかに開放させた試料では水分含量の減少が認められるとともに、メシル酸塩の結晶(B)への転移が認められるとともに、メシル酸塩の結晶(B)への転移が認められた。
- [0086] <u>試験例4.メシル酸塩の結晶(B)(実施例6で得られたもの)の調湿粉末X線回折</u> [方法]

粉末X線回折は試験例3の4. (粉末X線回折)と同様の測定条件で行った。なお、 調湿は湿度発生装置HUM-1A(理学電機株式会社製)を用いて、室温下において 、順次3%、30%、50%、60%、70%、75%、80%および85%に調整した。 「結果」

相対湿度3%~70%ではメシル酸塩の結晶(B)の状態で結晶転移は認められなかったが、相対湿度75%および80%でメシル酸塩の結晶(B)およびメシル酸塩の結晶(C)の混合物となり、メシル酸塩の結晶(C)への転移が観測された。相対湿度85%で全てメシル酸塩の結晶(C)に転移した。

[0087] <u>試験例5. メシル酸塩のジメチルスルホキシド和物(実施例8の(製法1)で得られたもの)結晶の昇温粉末X線回折</u>

#### [方法]

粉末X線回折は試験例3の4. (粉末X線回折)と同様の測定条件で行った。なお、

昇温は以下の条件で行った。

温度コントローラー:PCT-20(理学電機株式会社製)

昇温速度:2℃/分

測定温度:30℃、40℃、60℃、80℃、120℃、140℃、180℃、200℃、205℃、

210℃および215℃

[結果]

30℃-80℃では結晶転移は認められなかったが、120℃以上の温度でメシル酸 塩の結晶(C)への転移が認められた。

[0088] (粉末X線回折測定)

製造例1、実施例1、2、3、4、5、6、7、9、10、11および12で得られた結晶について、第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された粉末X線回折測定法(B-614 〜619)に従い、以下の測定条件で行った。

使用装置:RINT-2000(理学電機株式会社製)

使用X線:CuKα線

モノクロメーター:湾曲結晶モノクロメーター

ゴニオメーター:縦型ゴニオメーター

カウンター:シンチレーションカウンター

管電圧:40kV

管電流:200mA

スキャンスピード:5°/分(製造例1で得られた遊離体の結晶、実施例1で得られた塩酸塩の結晶、実施例2で得られた臭化水素酸塩の結晶および実施例10で得られたメシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)については、2°/分)

走査軸: $2\theta / \theta$ 

走査範囲:2θ=5° ~40°

発散スリット:0.5°

散乱スリット:0.5°

受光スリット: 0.3mm

[0089] 製造例1、実施例1、2、3、4、5、6、7、9、10、11および12で得られた各結晶の粉

末X線回折パターンをそれぞれ図2〜図13に示し、製造例1、実施例5、6、7、9、1 0、11および12で得られた各結晶の回折角  $(2\theta)$  のピークおよび強度をそれぞれ表 12〜表19に示した。

[0090] [表12]

8	书商品	D	出	一世界女平	と - 7 番号	Α ?		1	2	
016	0 165	10	م ا	-	31	27.710	0.176	3.2167	2677	6
017		7807	4113	- ex	3.5	28.010	0.141	3.1829	1190	ιco
8. 250	0.153	10.100	0114			30 540	188	3 1228	4867	2.2
8.930	0.176	9.8344	1680	- 1	? ;		991.0	3 0411	3510	1.7
9.200	0.141	9.6046	1710	<b>×</b> 0	*	000.97			, ,	
9.910	0.165	8.9180	3680	91	es rs	29.400	0.212	3. 0355	21 30	
9		0 4748	9990	9	8	30, 490	0.188	2.9294	6107	2 8
0.430	0.1.88	D+	0777	2 5		088 08	0.247	2.8933	2667	12
0.930	0.153	8.0880	4197	n (	- 0	000.	881	2.8572	1397	9
12.240	0.188	7. 2251	822	ю ;	2 (	007.10	0 1 0	1518 6	30.50	14
13.720	0.165	6.4489	6133	2.2	60 Y	31.760	0.239	1010.7	1447	
15.090	0.165	5.8664	2283	<u> </u>	<b>•</b>	32.100	0.176	2. (861	<del>-</del>	•
t		7,601	9.5.53	=	<del>-</del>	32.920	0.129	2.7185	1310	9
9.50	0.14	1001.1	7390	• 67 • 67	42	33, 120	0.212	2.7026	1697	7
5. 700	0.1.0	0.000		3 4	. 4	33, 710	0.141	2.6566	1:37	9
6.550	0.188	0.55.6	2000	, ;	77	34, 290	0.259	2.6130	1163	s
8.580			- 000	-	: :			9 5974	1193	ď
9.230	0.188	4.6117	15977	1.	<b>.</b>	34.040	0. 100		:	•
0.00	0.165	4.4513	4683	2.1	46	34.940	0.188	2.5658	1:50	ဖ
330	0.188	4.3646	13577	09	47	36.080	0.176	2.4873	1111	ıo
	0 176	4. 2328	3610	91	8	36.730	0.176	2.4448	2140	0.
010.00	0.176	4.0351	3100	1.4	49	37.600	0.235	2.3902	1177	7
010.99		0 0 0 0	5 2 0 3	8.6	20	38.140	0.188	2.3576	1 00	-
. 410	667.0			2						
99 970	0.165	3.8686	2593	1.2	51	38.600	0.212	2.3306	1;00	S
23.440	0.188	3.7921	22513	100	5.2	39.400	0.271	2.2851	16.50	2
24.110	0.176	3.6882	5120	23	•					
24.540	0.176	3.6245	5353	24						
24.990	0.188	3.5603	5263	23						
25.520	0.188	3.4875	1857	<b>∞</b>						
75. 790	0.141	3,4516	1370	9						
26.280	0.188	3.3884	8420	37						
26.880	0.188	3.3141	4030	81						
	•		0000	•						

[0091] [表13]

0.212 3.1488 0.141 3.1186
0.21
28.600
35 28

[0092] [表14]

. 6681 1571	. 6019 1267 19																											
1000.7	. 141 2. 6019																											
0.141																												
34.440 0.																												
3.2						•																						
33	4-1		36	19		59	5 2 2	2 2 4 2 3 9	5 4 8 3 4 8 4 9 4 9 4 9 4 9 4 9 9 4 9 9 9 9 9 9	2 2 4 2 5 2 2 4 2 5 2 4 5 5 5	2 2 4 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	0 0 4 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 4 0 0 0 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0	5	5 2 2 2 2 3 3 6 9 6 9 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	5	55 56 56 57 57 57 57 57 57 57 57 57 57	0 6 4 4 2 2 2 2 4 2 5 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	59 22 24 53 69 32 24 69 33 33 4 50 69 32 2 24 69 32 54 69 54 69 69 69 69 69 69 69 69 69 69 69 69 69	55 4	559 632 72 832 833 833 833 84 84 84 84 84 84 84 84 84 84 84 84 84	55 4	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 3 3 3 3 3 4 4 3 2 3 3 3 3	23 25 24 4 35 35 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	22 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
2229	2788		2458	4175	4042		1550	1550 3333	1550 3333 1862	1550 3333 1862 1508	3333 3333 1862 1508	1550 3333 1862 1508 1488 2154	1550 1862 1862 1508 1488 1488 4746	1550 1862 1862 1862 1488 1488 4746 6829	1550 1550 1862 1508 1508 2154 4746 6829 2896	1550 1550 1550 1568 1568 1746 6829 2279	1550 1550 1550 1568 1568 1568 1746 6829 2279 2079	1550 1550 1550 1568 1568 1568 1574 1568 1579 1579 1579 1579	1550 1550 1550 1568 1568 1568 1579 1871 1871	15.0 33.3 1862 15.0 1488 1488 1746 1871 2279 2279 2558 1871	1550 1550 1550 1568 1568 1568 1574 1671 2079 2079 2079 3012	1550 3333 1550 1568 1568 1568 1574 4746 6829 6829 2829 2079 2079 3012 3167	1550 3333 1550 1568 1568 1574 4746 6829 6829 2079 2079 2079 3012 3012 3958	1550 3333 1550 1568 1568 1568 2279 2279 2279 2292 3012 3167 3958	1550 1550 1550 1560 1662 1663 1673 1674 1674 1674 1674 1674 1674 1674 1674	1550 1562 1862 1863 1863 1968 1974 1974 1974 1974 1974 1974 1974 1974	15.0 18.6 18.6 18.6 19.0	15.0 18.6 18.6 18.6 19.0
9.1672	8.7163		8.4182	7.8102	7.7017	6 6716		6.3933	6.3933 5.1938	6.3933 5.7938 5.6685	6.3933 6.3933 5.6685 5.3875	6.3933 5.19933 5.6685 5.3875 5.1931	6.3933 5.4938 5.6685 5.3875 5.1931	6 . 3 9 3 3 5 . 5 . 6 6 8 8 8 8 8 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8	5	6.3933 5.1938 5.6933 5.0293 4.6284 4.4802 4.3625	6.3933 5.1933 5.6933 5.0293 4.6284 4.3625 4.3625	6.3933 5.1933 5.6938 5.0293 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.0203 6.	6.39933 5.19933 5.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931 6.02931	5. 139.33 5. 138.88 5. 1933 5. 1933 6. 1931 6.	6.3933 5.1933 5.6933 5.0293 6.0293 6.0293 6.0293 6.0293 6.0225 6.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225	6.39933 5.19933 5.02933 6.19931 6.02931 6.02931 6.0293 6.0293 6.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225 7.0225	6.3933 5.1938 5.6933 6.1938 6.1931 6.0293 6.0293 6.0293 6.0225 6.0225 7.	6.39 5.1933 5.6938 5.6933 6.9931	5. 139.33 5. 138.33 5. 138.33 5. 1933 6. 1933 6. 1933 7. 193	5. 1. 3. 2. 2. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3.	2. 3. 3. 3. 4. 4. 4. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5. 5.	2. 98 5 9 9 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
0.165	0.188		0.235	0.212	0.141	0.118		0.212	0.212	0.212 0.165 0.188	0.212 0.165 0.188 0.212	0.212 0.165 0.188 0.212 0.212	0.212 0.165 0.188 0.212 0.165	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.259	0.212 0.165 0.188 0.212 0.212 0.259 0.259	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.235	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.235 0.282	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.235 0.282 0.282	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.235 0.282 0.282 0.282	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.259 0.235 0.282 0.282 0.282 0.288	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.235 0.282 0.282 0.282 0.282 0.282	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.282 0.282 0.282 0.282 0.282 0.282 0.188	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.282 0.282 0.282 0.282 0.288	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.282 0.282 0.282 0.282 0.282 0.282 0.188 0.283 0.188 0.359 0.359	0.212 0.165 0.188 0.212 0.212 0.259 0.212 0.282 0.282 0.282 0.212 0.188 0.259 0.178 0.178 0.259	0.212 0.165 0.188 0.282 0.259 0.212 0.282 0.212 0.188 0.259 0.118 0.353 0.353 0.353 0.353	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.212 0.282 0.212 0.188 0.259 0.118 0.356 0.353 0.118	0.212 0.165 0.188 0.212 0.259 0.212 0.282 0.282 0.282 0.283 0.283 0.283 0.283 0.283 0.283 0.283 0.283 0.283 0.118
9.640		10.140	10.500	11.320	11.480	11 260	>> 7 . 7 .	13.840	13.840	13.840 15.280 15.620	13.840 15.280 15.620 16.440	13.840 15.280 15.620 16.440	15. 280 15. 280 15. 620 16. 440 17. 060	13.840 15.280 15.280 15.40 17.620 19.160	13.840 15.280 15.280 16.440 17.660 17.620 19.160	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.340	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460	13.840 15.280 15.620 17.620 19.160 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080 22.560	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080 22.080 23.140	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080 22.080 23.140 23.840 24.940	13.840 15.280 15.280 15.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080 22.080 23.140 23.840 24.940	13.840 15.280 15.620 17.620 19.160 19.160 20.760 20.760 21.460 22.080 22.080 23.140 24.940 25.780	13.840 15.280 15.280 17.620 17.620 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080 22.080 23.140 23.140 23.840 23.840 25.780 26.800	13.840 15.280 15.280 17.620 17.620 19.160 20.340 22.080 22.080 23.140 23.140 23.840 24.940 25.780 26.800 29.900	13.840 15.280 15.620 17.620 17.620 19.160 19.160 20.340 20.760 21.460 22.080 22.080 23.140 23.140 23.840 24.940 25.780 26.800 29.900
	.~	e		ç	9	1		<b>x</b> 0	ထော	8 6 O	8 6 0	8 6 0 1 2 1 2 2 1 2 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1							\$ \$ 0 - 1 10 4 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	8 9 0 - 2 2 2 4 4 9 7 8 9 0	8 6 0 - 2 2 4 4 9 1 8 5 0 - 1							2

[0093] [表15]

相対強度	23	*	2.4	=	8	8 2	=	1.5	1.1	<u>∞</u>	16	24	=	=	=	1.2	7.4	. :	2 .	1.2	 9 1	14	1.2								
	2:78	14.22	2438	1 ( 85	1:98	2:85	1137	1117	1:27	1118	1643	2:90	1123	1662	1100	1208	1289		1671	1245	1565	1427	1215								
d 由	3.4216	3.3960	3.3020	3.2408	3.1862	3.1401	3.1016	3.0538	3.0254	3.0134	2.9917	2.9154	2.8572	2.8378	2.7576	9.6620	2 60 7 6	0 0 0 0	2.5587	2.4860	2.3878	2.3110	2.2806								
半価幅	0.141	0.118	0.212	0.165	0.235	0.212	7	0.212	0.118	0.165	0.118	0.376	0.259	0.118	0.141	811		0.100	0.118	0.188	0.306	0.141	0.118								
2 8	26.020	26.220	26.980	27.500	27.980	28.400	28.760	29.220	29.500	29.620	29.840	30.640	31.280	31.500	32.440	33 640		34. 500	35.040	36.100	37.640	38.940	39.480								
じ-7番号	31	32	33	34	35	98	3.7	38	39	40	41	. 4	43	44	45	77	· ·	*	8	49	20	5	5.2				-				•
相対強度	37	31	32	7.7	1.9	80	. c	9	0 *	19	30	4	61	18	42	ç	9 (	2.2	4.7	26	88	87	45	36	24	100	67	20	43	26	•
強度	3760	3062	3238	7715	1923	1 7 8.3	1912	1655	3978	1905	3047	1383	1267	1793	4173		000	5715	4740	2607	3305	3210	4487	3627	2402	10033	6733	5015	4275	2563	
d A	14.3361	8.9813	8.6992	8.3547	7.1900	7 0530	8 8 2 5 3	6.6022	6.2233	5.9566	5 8941	5.5485	5.4137	5.1631	5.0350	•	4.04.0	4.5999	4.4447	4.3456	4.2630	4 1719	4.0846	3.9380	3.8406	3.7730	3.7479	3.7018	3.6568	3.5928	
半亩畲	0.141	0, 165	0.165	0.141	0.141	œ.		0 141	0.212	0.188	371	0 335	0.200	0.141	0.282		0.165	0.165	0.188	0.165	0.212	90.0	0.235	0.282	0.188	0.188	0.118	0.141	0.259	0.259	
9 2	6,160	0 8 0	10 160	10.580	12.300	1.9	0 10 0 10	13 400	13.400	14.860	006	15 960	16.360	17.160	17.600	•	19.080	19.280	19.960	20.420	20.820		21.740	22.560	23.140	23.560	23.720	24.020	24.320	24.760	
1 7 奉母	-			•	· 13	q	<b>-</b>	~ 0		. 0	:	_ :	7 -		- 22	,	- 9	- 21	18	61	20			. N	24	2.5	2.6	2.7	. 22	29	

[0094] [表16]

超級友質	23	26	6-						-				_				-						-							
	1 700	1 388	1 100																											
d di	2.5730	2.4741	2.3696																											
书角	0.259	0.329	0.165																											
2 6	34.840	36.280	37.940																											
1 7番号	3.1	32	33					<del></del>																			<del>,</del>			
超对强度	2.5	26	20	32	2.7	53	29	8.	2.1	31	10	20	26	40	21	35	7.8	61	69	53	2.1	29	33	28	100	92	2.5	32	21	18
海	1821	1946	4092	2379	2021	3871	2129	1358	1529	2258	5121	3671	1881	2962	1525	2558	5721	4458	5092	3929	1971	2154	2454	2083	7362	1921	1850	2371	1554	1321
d fit	15.4919	14.4770	11.0149	9.1672	8.3864	7.8378	6.9754	6.2583	5.4938	5.1512	4.8863	4.5209	4.3838	4.2874	4.1641	4.0153	3.8803	3.7985	3.7448	3.6628	3.5928	3.5505	3.4902	3.3858	3.3044	3.1509	3.0953	3.0274	2.9839	2.8238
米亩岛	0.212	0.188	0.212	0.212	0.165	0.259	0.235	0.259	0.212	0.259	0.235	0.235	0.165	0.329	0.235	0.212	0.282	0.188	0.259	0.259	0.188	0.235	0.282	0.282	0.329	0.212	0.306	0.329	0.165	0.353
2 0	١".	6.100	8.020	9.640	10.540	11.280	12.680	14.140	16.120	17.200	18.140	19.620	20.240	20.700	21.320	22.120	22.900	23.400	23.740	24.280	24.760	25.060	25.500	26.300	26.960	28.300	28.820	29.480	29.920	31.660
1 7 番号	-	- 5	6	4	w	ဖ	2	80	6	01		12	13	7	15	9	1.7	80	61	20	21	2.2	23	24	2.5	26	2.7	28	2.9	30

[0095] [表17]

超歷末平	91	<b>8</b>	29	16	91	1 6	2.4	20													-				_					
色斑	160	1.)57	1.140	185	153	137	1443	1217																						
d (ff	2.8255	2.7510	2.6852	2.5531	2.5308	2.5021	2.4050	2.2762																						
半角盤	0.118	0.141	0.212	0.118	0.141	0.165	0.259	0.141																						
9 2	31.640	32.520	33.340	35, 120	35.440	35.860	37.360	39.560																						
と・・ か番号	31	32	33	34	35	36	3.7	38																						
相対強度	100	35	55	45	23	24	24	6.1	92	40	69	40	26	4.1	6.1	46	100	99	2.5	69	80	5 1	43	33	35	38	16	2.1	32	18
盗窃	6027	2107	3292	2693	1382	1450	1432	3673	1580	2425	4155	2442	1597	2845	3693	2805	6035	3982	1322	4177	4802	3073	2603	1992	2142	2292	995	1248	1915	1075
₽ P	9.4408	8.6651	8.4503	7.1323	6.6120	6.3749	6, 1459	5.6613	5.2605	5.1334	5.0750	4.7014	4.5670	4.4271	4.2752	4.2070	4.0809	3.9208	3.8308	3.7573	5338	3.4688	3.4451	3.3632	3.3020	3.1796	3.1314	3.0016	2.9417	2.8644
半角島	0.188	0.165	0.165	0.165	0.188	0.235	0.165	0.282	0.165	0.118	0.165	0.212	0.212	0.212	0.212	0 213	381 0	0.212	0.188	0.212	0.329	0, 188	0.141	0.188	0.235	0.329	0.118	0.282	0.282	0.188
2 0	l".	10.200	10.460	12.400	13.380	13,880	14.400	15.640	16.840	17.260	17.460	18.860	19.420	20.040	20.760	100	21.760	22.660	23.200	23.660	75 180	25.660	25.840	26.480	26.980	28.040	28.480	29.740	30.360	31.200
1 8年	-	. 6	, er	. 4	· up	œ		- 00	6	10	Ξ	1.2	13	1.4	1 5	<u>.</u>		. «	6	50		2.2	23	24	25	26	2.7	2.8	29	30

[0096] [表18]

t* - ク番号	2 0	半価幅	d 値	強度	相対強度
3	6.000	0.188	14.7180	2058	37
2	9.200	0.447	9.6046	2108	38
3	10.640	0.235	8.3078	5392	96
4	13.480	0.165	6.5632	1862	33
5	13.620	0.165	6.4960	1783	3 2
6	14.520	0.212	6.0953	1946	35
7	15.700	0.259	5.6398	2775	49
8	17.180	0.282	5.1571	2508	4 5
9	17.820	0.282	4.9733	2579	46
10	18.380	0.259	4.8230	2571	46
3.1	19.880	0.306	4.4624	4421	79
12	20.720	0.259	4.2833	2712	48
13	21.460	0.518	4.1373	2692	48
14	22.200	0.259	4.0010	3658	65
15	22.820	0.471	3.8937	5621	100
16	24.160	0.165	3.6807	2438	43
17	24.600	0.282	3.6158	2942	5 2
18	25.560	0.306	3.4822	4200	75
19	26.200	0.188	3.3985	1667	30
20	26.900	0.353	3.3117	2196	39
21	27.180	0.165	3.2782	1854	33
2 2	28.220	0.353	3.1597	2212	39
23	29.320	0.353	3.0436	1696	30
24	30.260	0.212	2.9512	1721	31

[0097] [表19]

本多い。こ	9 6	光作品	Ą	強廉	超级短短	し. 小番号	9 2	半角帽	d di	強度	超级校型
1	1.	0.165	9	مة ا	2	31	26.740	0.188	3, 3311	3:50	2.7
	9 040	0.141	9.7743	5021	38	32	27.260	0.188	3.2687	5.421	4.1
	0.0.0	0.141	9.2245	10096	16	33	27.480	0.141	3.2431	3+108	23
-	10.600	8110	8.3390	2671	20	34	28.360	0.165	3.1444	1.67	13
<b>,</b>	12.500	0.141	7.0754	2096	91	35	28.580	0.141	3.1207	1267	01
ų	6.0	141	6 4771	55	1.2	99	29.300	0.141	3.0456	1404	=
	20.51		6 0456	1719		3.7	29,560	0.212	3.0194	2:17	91
- 0	15.080	0.212		7054	. ro	38	30.360	0.212	2.9417	2::75	1.1
	17.740	0.235	4.9956	2675	20	39	30.860	0.188	2.8951	2::50	1.7
- O 1	18.140	0.165	4.8863	4188	3.5	40	31.860	0.141	2.8065	1 1192	01
=	001	171 0	4 6428	3083	23		32.140	0.118	2.7827	1:04	G.
	001.61	0.14	4 5717	6029	4 6	4.2	33.600	0.259	2.6650	1779	13
4 .	004.61	0.141	4 5027	2796	2.1	43	35.360	0.141	2.5363	1 { 0 0	*
2 :	000.00	141	4 4184	2862	22	44	35.580	0.141	2.5211	1408	=
* 5	20.380	0.141	4.3540	3279	25	45	36.360	0.141	2.4688	1 8 9 6	14
										•	
1.6	20.660	0.165	4.2956	10933	28	46	36.740	0.118	2.4442	1650	2
- 1	20.920	0.141	4.2428	2729	17	47	37.520	0.235	2.3951	1650	2
×	21.280	0.118	4.1719	2771	2.1	48	38.180	0.235	2.3552	1471	=
6	21.520	0.165	4.1259	6142	. 46	49	38.900	0.235	2.3133	2(33	91
20	21.740	0.141	4.0846	4908	3.7	20	39.640	0.118	2.2718	1500	=
2.1	22. 140	0.165	4.0117	3754	82						
. 63	22.680	0.165	3.9174	13275	100						
23	23.220	0.165	3.8275	2008	15						
24	23.640	0.188	3.7604	6554	49						•
2.5	24.260	0.165	3.6657	5350	40						
9.6	24.880	0.165	3.5758	3129	24						
2.2	25.160	0.141	3.5366	2350	1.8						
2.8	25.320	0.118	3.5146	1879	14						
2.9	26.100	0.165		4004	30						
3.0	26.260	0.141	3.3909	3646	27						

[0098] (<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルの測定)

実施例5および7で得られた結晶の<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルの測定を、以下の測定

# 条件で行った。

使用装置:CMX-300(Chemagnetics)

測定温度:室温(22℃)

基準物質:ポリ(ジメチルシロキサン)(内部基準:1.56ppm)

測定核:13C(75. 497791MHz)

パルス繰り返し時間:25秒

パルスモード:TOSS測定

[0099] 実施例5および7で得られた各結晶の<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルをそれぞれ図14および図15に示し、化学シフトをそれぞれ表20および表21に示した。

# [0100] [表20]

メシル酸塩(A)
化学シフト(ppm)
169.7
162.4
156.3
147.5
142.3
137.0
130.1
128.0
123.4
120.5
114.6
102.3
98.4
58.8
39.2
23.8
9.9
5.7

[0101] [表21]

メシル酸塩(C)
化学シフト(ppm)
170.9
166.1
160.2
155.3
148.1
144.6
142.4
136.8
130.3
126.6
122.9
121.4
115.9
105.6
97.0
57.4
39.3
21.9
7.8

WO 2005/063713

# [0102] (赤外吸収スペクトルの測定)

実施例5、6、7、10、11および12で得られた結晶の赤外吸収スペクトル測定は、第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された赤外吸収スペクトル測定法(ATR 法)に従い、FT-IR Spectrum-One(パーキンエルマージャパン社製)を用いて、測定範囲4000-400cm<sup>-1</sup>、分解能4cm<sup>-1</sup>で行った。

[0103] 実施例5、6、7、10、11および12で得られた各結晶の赤外吸収スペクトルをそれ ぞれ図16〜図21に示し、吸収ピークの波数(cm<sup>-1</sup>)および透過率(%T)をそれぞれ 表22〜表27に示した。

## [0104] [表22]

メシル酸塩(A)							
アンル設塩(A) 波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T
3306.50		1350.26	72.77	846.45	83.06	523.19	63.87
3143.87	89.68	1311.98	88.26	827.77	76.51	458.48	77.37
2676.03		1280.50	77.49	611.59	76.37	428.43	84.18
2179.21	92.50		73.06	775.98	73.68	404.39	73.43
1709.03	76.99	1204.43	65.76	756.07	82.42		
1689.20	75.28	1194.13	65.42	739.83	85.42		
1639.51	83.49	1181.63	65.44	721.85	79.51		
1589.27	83.46	1161.34	62.76	697.83	84.41		
1526.06	76.88	1091.07	79.89	681.20	81.05		
1492.40	85.76	1044.40	60.26	642.73			
1456.75	74.01	985.56	78.02	595.47	76.50		
1420.18	83.16	911.30	76.39	550.94	56.67		

# [0105] [表23]

メシル酸塩(B)							
波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T
3403.30	88.90	1447.27	70.65		53.11	621.03	80.63
3288.86	87.65	1418.76	72.95	988.08	74.83	582.94	68.34
3148.98	86.30	1385.12	68.18	957.18	82.10	553.10	54.69
2500.86	89.65	1349.46	74.29	917.63	74.99	524.26	52.32
2071.00	90.59	1281.22	76.13	885.07	76.41	460.20	71.59
1975.82	90.44	1259.90	66.26	846.37	75.01	445.97	70.23
1676.34	72.60	1238.09	73.20	824.56	71.62	429.58	74.11
1654.00		1216.34	65.61	774.19	68.81	417.86	77.33
1610.72	80.67	1187.31	65.81	740.35	79.48	404.47	75.1 <u>4</u>
1585.16		1147.23	59.40	717.65	_83.13		
1549.95	76.15	1086.20	72.28	697.26	75.94		
1492.04	71.57	1068.05	78.63	667.94			
1474.49	78.84	1051.40	77.11	648.45	76.93		

# [0106] [表24]

12. II \$646 (0)							
メシル酸塩(C) 波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т
3423.95	95.31	1454.93	79.66	1053.79	88.07	678.66	86.22
3387.99	94.61	1417.85	85.41	1031.32	69.48	622.21	83.97
3265.37	94.09	1390.53	79.57	999.13	86.02	599.75	82.04
3134.95	93.21	1352.31	83.39	957.03	92.45	589.04	82.04
2189.73	96.49	1323.76	82.35	923.13	91.37	578.57	84.66
2055.55	96.35	1286.71	83.52	909.07	83.03	553.91	71.59
1701.76	86.67	1259.58	78.08	885.46	87.22	522.49	56.69
1682.83	77.44	1241.58	83.13	873.44	88.13	502.44	71.80
1652.89	90.15	1211.19	71.92	849.08	79.00	456.20	76.23
1613.76	88.25	1185.21	72.85	823.54	86.89	446.12	77.77
1587.67	89.60	1151.72	68.76	770.37	80.47	419.73	79.39
1528.85	75.23	1132.10	77.56	746.03	83.64		
1474.24	89.39	1094.87	80.65	720.92	92.81		

# [0107] [表25]

メシル酸塩(1)							
波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T
3397.97	96.39	1505.67	75.01	1057.74	71.52	601.50	59.04
3319.94	84.81	1474.53	73.63	1030.17	53.75	547.68	44.53
3177.53	83.45	1453.55	63.44	989.94	65.62	526.55	45.99
3096.06	83.80	1416.08	65.42	971.08	73.93	482.62	58.93
2159.87	91.01	1396.67	60.87	909.73	61.10	471.45	60.44
2032.91	90.61	1350.85	66.67	876.69	74.65	444.14	59.99
1749.63	86.77	1284.69	68.19	844.04	65.31	423.38	58.76
1724.72	86.69	1260.86	62.02	798.03	71.63		
1683.59	71.59	1223.56	52.48	772.20	68.51		
1641.48	62.67	1201.48	57.53	717.29			
1605.84	67.15	1186.05	55.01	686.79	66.91		
1585.45	65.70	1146.06	51.51	668.46			
1557.92	64.45	1091.15	69.64	650.21	68.04	]	

# [0108] [表26]

エシル酸塩(α	)						
波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T
3422.06	93.12	1385.04	83.40	931.15	91.11	527.37	71.96
3303.44	89.24	1355.81	74.56	909.24	84.55	514.22	64.33
3128.13	92.01	1319.88	77.31	885.60	88.76	476.26	89.39
2595.94	92.67	1296.55	77.66	872.37	82.05	460.92	87.09
2276.37	95.87	1253.87	64.28	838.72	77.28	446.30	84.63
2051.39	95.50	1199.61	71.21	779.73	90.55	429.94	87.20
1694.09	72.13	1187.91	69.92	741.49	76.67	416.02	78.03
1644.75	84.09	1139.76	64.85	723.87	81.99		
1588.32	83.16	1092.92	83.86	676.10	84.75		
1529.21	65.27	1066.96	88.29	599.47	91.23		
1457.83	69.69	1055.19	86.48	578.37	80.13		
1426.95	85.03	1028.72	62.50	552.44	80.28		
1400.48	72.09	996.79	86.93	537.09	74.86		

[0109] [表27]

エシル酸塩(β)							
波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%Т	波数(cm <sup>-1</sup> )	<u>%T</u>
3303.18	78.44	1426.27	66.22	1033.17	38.75	612.89	65.29
3107.11	84.00	1398.05	55.56	985.47	65.92	591.48	61.15
3000 63	87 00	1355,93	50,43	945.83	78.73	578.14	
2931.74	88.33	1309.97	80.04	910.85	56.84	551.71	51.97
2582.21	87.39	1281.20	64.46	892.18	69.98	529.84	43.75
2260.15	91.52	1241.00	51.31	871.99	76.39	518.10	46.42
2040.56	90.88	1205.77	45.41	840.95	59.27	468.69	66.48
1968.01	91.72	1184.19	43.37	830.58	55.72	457.49	62.27
1689.52	55.42	1151.28	55.33	788.17	78.25	446.73	
1647.24	71.29	1131.31	44.71	763.00			71.60
1587.52	70.97	1086.08	65.79	741.34			50.91
1524.38	57.93	1061.38	70.95	682.32	67.23		
1453 72	46.32	1049.91	62.19	644.25	70.08		

### [0110] (医薬組成物の製造)

#### 1mg錠

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)(以下、結晶(C))24gと無水軽質ケイ酸(ゲル化防止剤、商品名AEROSIL(登録商標)200、日本アエロジル株式会社)192gを20Lスーパーミキサーで混合後、さらにDーマンニトール(賦形剤、東和化成工業株式会社)1236g、結晶セルロース(賦形剤、商品名アビセルPH101、旭化成工業株式会社)720g、ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名HPCーL、日本曹達株式会社)72gを加えて混合した。その後、無水エタノールを適量添加し結晶(C)を含有する造粒物を得た。この造粒物を棚式乾燥機(60℃)で乾燥後、パワーミルを用いて整粒し、顆粒を得た。この顆粒とともに、クロスカルメロースナトリウム(崩壊剤、商品名Ac-Di-Sol、FMC International Inc.)120g、フマル酸ステアリルナトリウム(滑沢剤、JRS Pharma LP)36gを20Lタンブラーミキサーに入れて混合後、打錠機で製錠し、1錠あたり総質量100mgの錠剤を得た。さらに錠剤コーティング機で、コーティング液として10%オパドライイエロー(OPADRY 03F42069 YELLOW、日本カラコン株式会社)水溶液を用いて、錠剤にコーティングし、1錠あたり総質量105mgのコーティング錠を得た。

#### [0111] 10mg錠

結晶(C)60gと無水軽質ケイ酸(ゲル化防止剤、商品名AEROSIL(登録商標)20

0、日本アエロジル株式会社)192gを20Lスーパーミキサーで混合後、さらにDーマンニトール(賦形剤、東和化成工業株式会社)1200g、結晶セルロース(賦形剤、商品名アビセルPH101、旭化成工業株式会社)720g、ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名HPC-L、日本曹達株式会社)72gを加えて混合した。その後、無水エタノールを適量添加し結晶(C)を含有する造粒物を得た。この造粒物を棚式乾燥機(60℃)で乾燥後、パワーミルを用いて整粒し、顆粒を得た。この顆粒とともに、クロスカルメロースナトリウム(崩壊剤、商品名Ac-Di-Sol、FMCInternational Inc.)120g、フマル酸ステアリルナトリウム(滑沢剤、JRS Pharma LP)36gを20Lタンブラーミキサーに入れて混合後、打錠機で製錠し、1錠あたり総質量400mgの錠剤を得た。さらに錠剤コーティング機で、コーティング液として10%オパドライイエロー(OPADRY 03F42069 YELLOW、日本カラコン株式会社)水溶液を用いて、錠剤にコーティングし、1錠あたり総質量411mgのコーティング錠を得た。

## [0112] 100mg錠

結晶(C)31. 4gと無水軽質ケイ酸(ゲル化防止剤、商品名AEROSIL(登録商標)200、日本アエロジル株式会社)4gを1Lスーパーミキサーで混合後、さらに、無水リン酸水素カルシウム(賦形剤、協和化学工業株式会社)40. 1g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名L−HPC(LH−21)、信越化学工業株式会社)10g、ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名HPC-L、日本曹達株式会社)3gを加えて混合した。その後、無水エタノールを適量添加し結晶(C)を含有する造粒物を得た。この造粒物を棚式乾燥機(60℃)で乾燥後、パワーミルを用いて整粒し、顆粒を得た。この顆粒とともに、クロスカルメロースナトリウム(崩壊剤、商品名Ac-Di-Sol、FMC International Inc.)10g、フマル酸ステアリルナトリウム(滑沢剤、JRS Pharma LP)1.5gを混合後、打錠機で製錠し、1錠あたり総質量400mgの錠剤を得た。

# 産業上の利用可能性

[0113] 本発明に係る、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ )-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩およびその溶媒和物ならびにそれらの 結晶は、物性面および体内動態面において優れた性質を有し、血管新生阻害剤ま たはc-Kitキナーゼ阻害剤として極めて有用である。

# 請求の範囲

- [1] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドの塩酸塩、臭化水素酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、硫酸 塩、メタンスルホン酸塩もしくはエタンスルホン酸塩またはそれらの溶媒和物の結晶。
- [2] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶。
- [3] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶。
- [4] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶。
- [5] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の水和物の結晶。
- [6] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶。
- [7] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶。
- [8] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶。
- [9] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶。
- [10] 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ±0. 2°) 9.65° および18.37° に回折 ピークを有する、請求項4記載の結晶(A)。
- [11] <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約162. 4ppm、約128. 0pp m、約102. 3ppmおよび約9. 9ppmにピークを有する、請求項4記載の結晶(A)。
- [12] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1161±1cm<sup>-1</sup>および1044±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項4記載の結晶(A)。
- [13] 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ±0. 2°) 5.72° および13.84° に回折 ピークを有する、請求項4記載の結晶(B)。

- [14] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1068±1cm<sup>-1</sup>および918±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項4記載の結晶(B)。
- [15] 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)14.20° および17.59° に回 折ピークを有する、請求項4記載の結晶(C)。
- [16] <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約160. 2ppm、約126. 6pp m、約105. 6ppmおよび約7. 8ppmにピークを有する、請求項4記載の結晶(C)。
- [17] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1324±1cm<sup>-1</sup>および579±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項4記載の結晶(C)。
- [18] 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)8.02° および18.14° に回折 ピークを有する、請求項5記載の結晶(F)。
- [19] 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)9.36° および12.40° に回折 ピークを有する、請求項7記載の結晶(I)。
- [20] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1750±1cm<sup>-1</sup>および1224±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項7記載の結晶(I)。
- [21] 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)15.70° および17.18° に回 折ピークを有する、請求項8記載の結晶(α)。
- [22] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1320\pm1$ cm $^{-1}$ および $997\pm1$ cm $^{-1}$ に吸収ピークを有する、請求項8記載の結晶 $(\alpha)$ 。
- [23] 粉末X線回折において、回折角度(2 $\theta$  ±0. 2°)6. 48° および9. 58° に回折 ピークを有する、請求項8記載の結晶( $\beta$ )。
- [24] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1281\pm1$ cm $^{-1}$ および $985\pm1$ cm $^{-1}$ に吸収ピークを有する、請求項8記載の結晶( $\beta$ )。
- [25] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法。
- [26] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特

徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法。

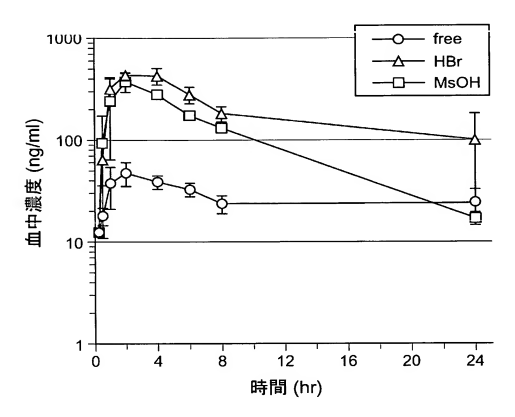
- [27] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)を乾燥させて、酢酸を除去することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(B)の製造方法。
- [28] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を加熱することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [29] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)および溶媒を混合することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [30] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [31] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の結晶(B)を加湿することを特徴とする、 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6 -キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [32] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特 徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ

トキシー6ーキノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)の製造方法。

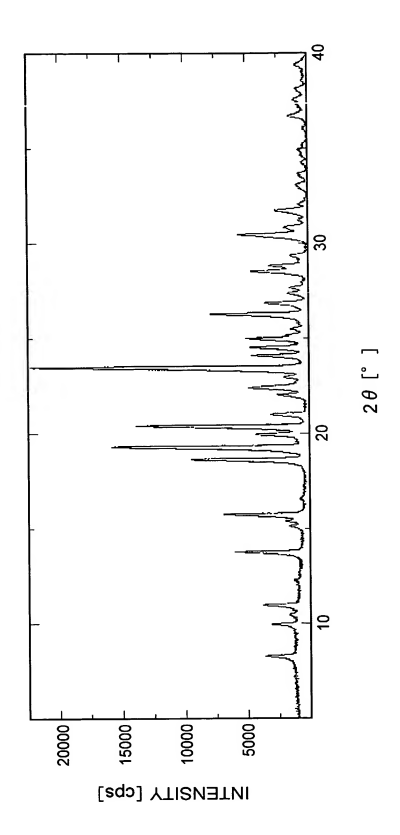
- [33] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の製造方法。
- [34] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)の製造方法。
- [35] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)および溶媒を混合すること を特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法。
- [36] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法。
- [37] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する医薬組成物。
- [38] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する、血管新生阻害作用が有効な 疾患に対する予防または治療剤。
- [39] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する血管新生阻害剤。
- [40] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する抗腫瘍剤。
- [41] 腫瘍が膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血液癌また は卵巣癌である請求項40記載の抗腫瘍剤。
- [42] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する血管腫治療剤。
- [43] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する癌転移抑制剤。

- [44] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する網膜血管新生症治療剤。
- [45] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する糖尿病性網膜症治療剤。
- [46] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する炎症性疾患治療剤。
- [47] 炎症性疾患が変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬または遅延性過敏反応である請求項46記載の炎症性疾患治療剤。
- [48] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有するアテローム性動脈硬化治療剤。
- [49] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶の薬理学的有効量を患者に投与して、血 管新生阻害作用が有効な疾患を予防または治療する方法。
- [50] 血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防または治療剤の製造のための請求 項1〜24いずれか1項記載の結晶の使用。

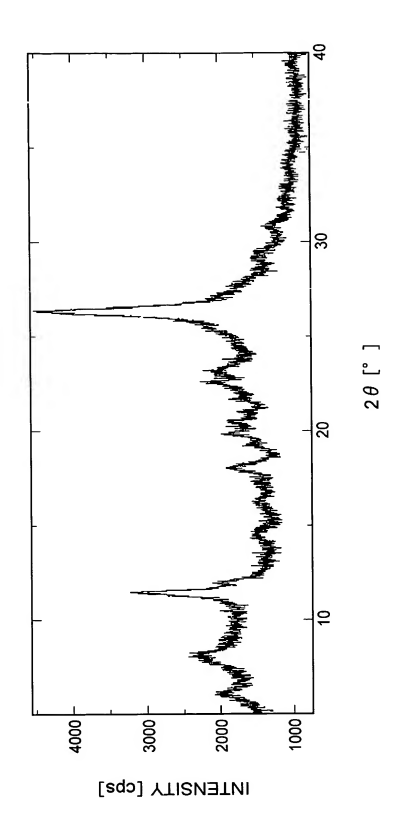
[図1]



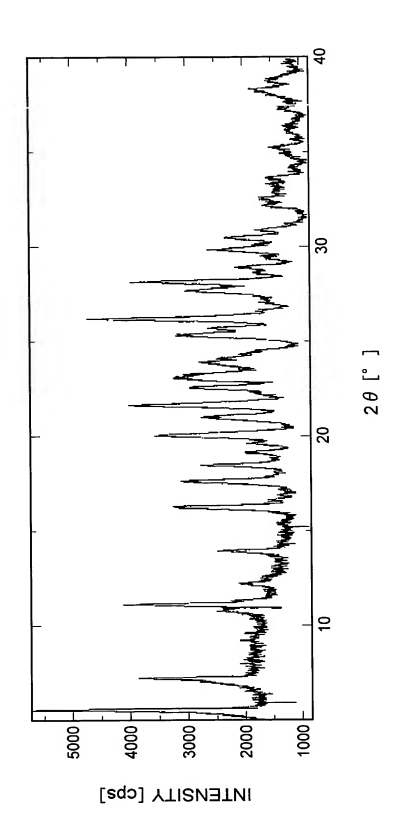
[図2]



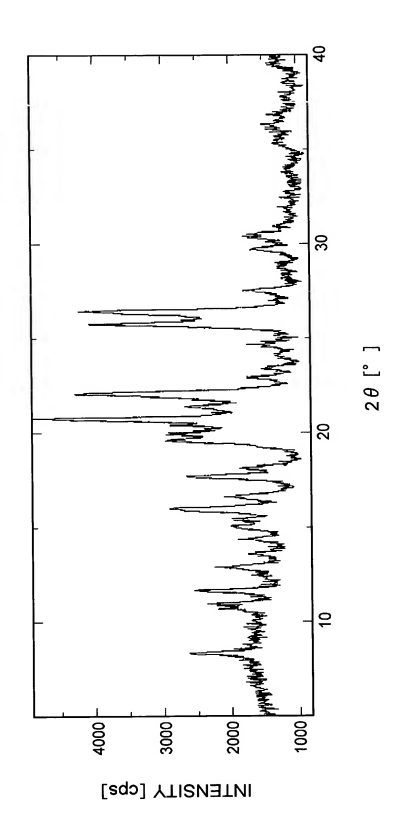
[図3]



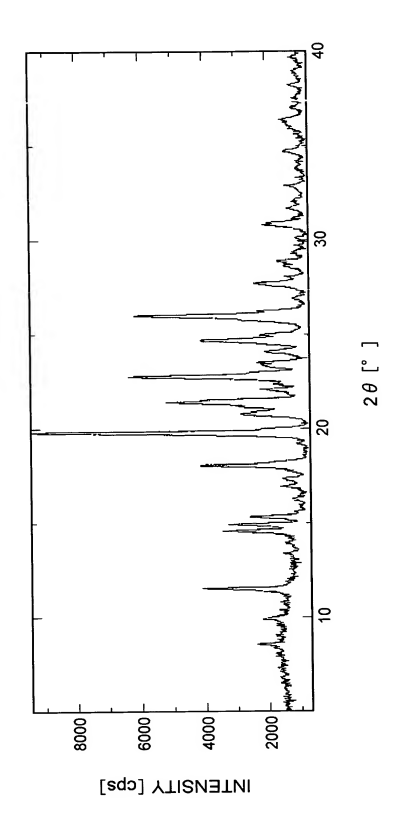
[図4]



[図5]

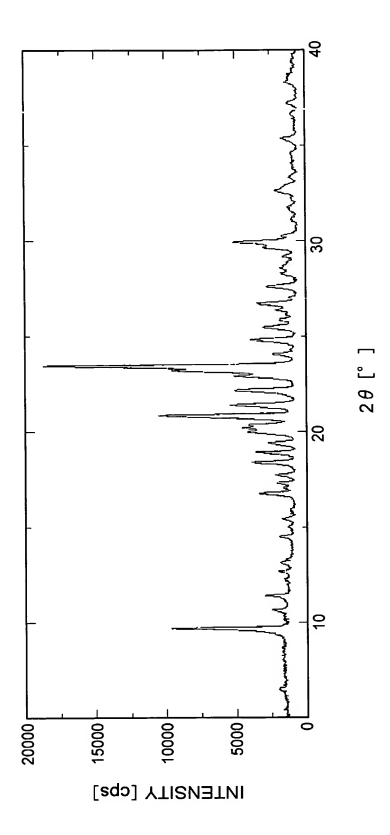


[図6]

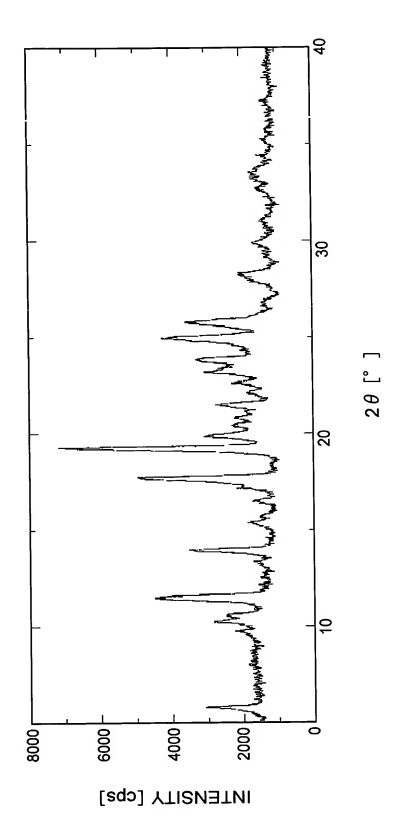


PCT/JP2004/019223

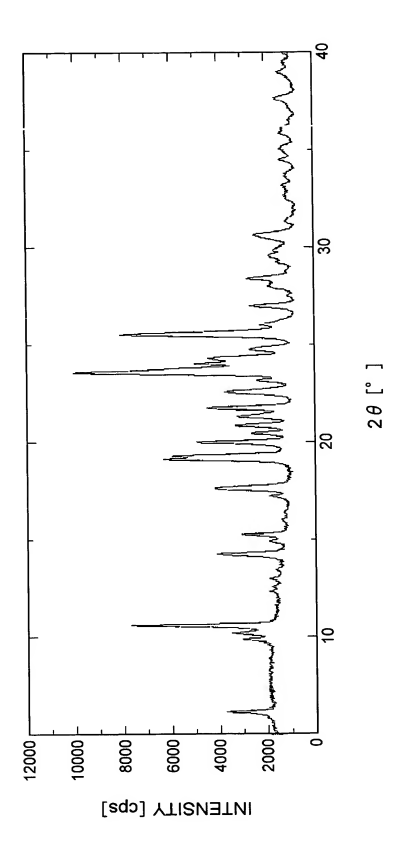
[図7]



[図8]

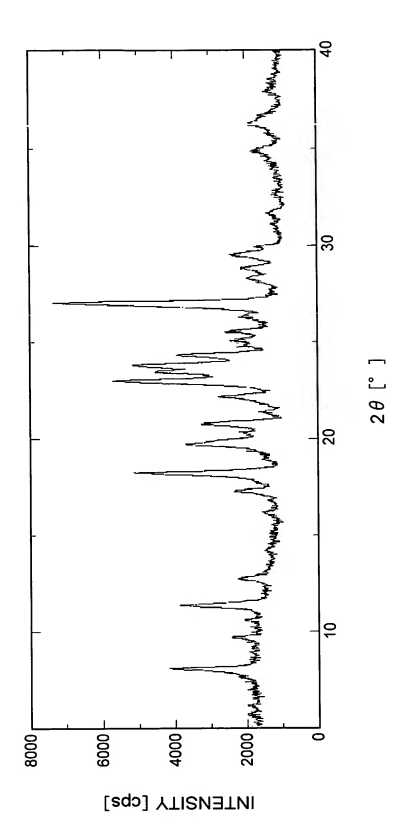


[図9]



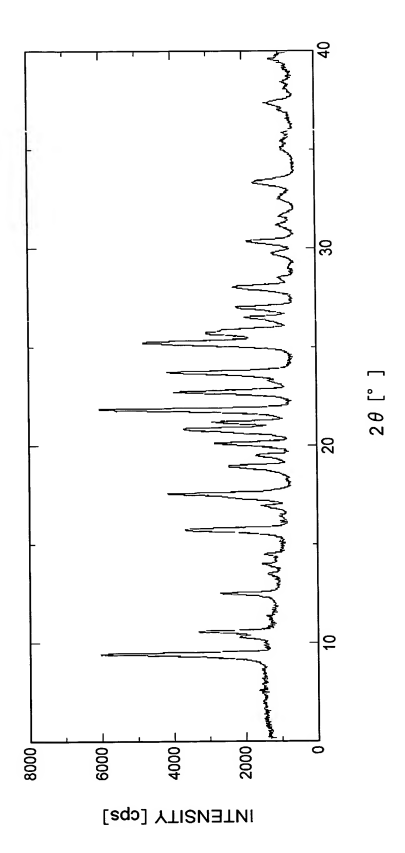
WO 2005/063713 PCT/JP2004/019223

[図10]



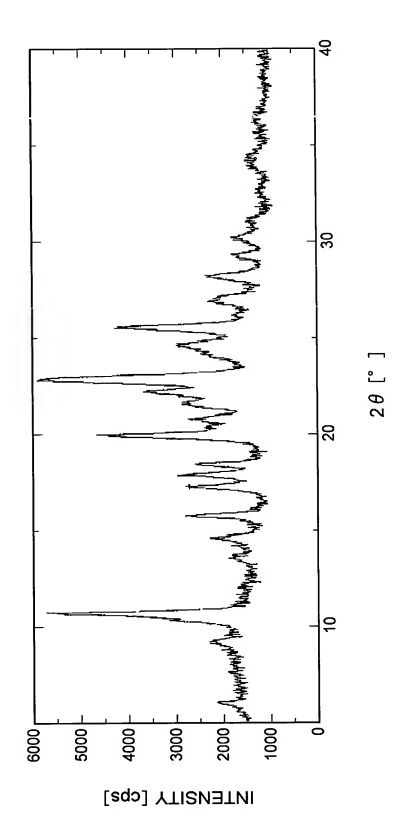
WO 2005/063713 PCT/JP2004/019223

[図11]

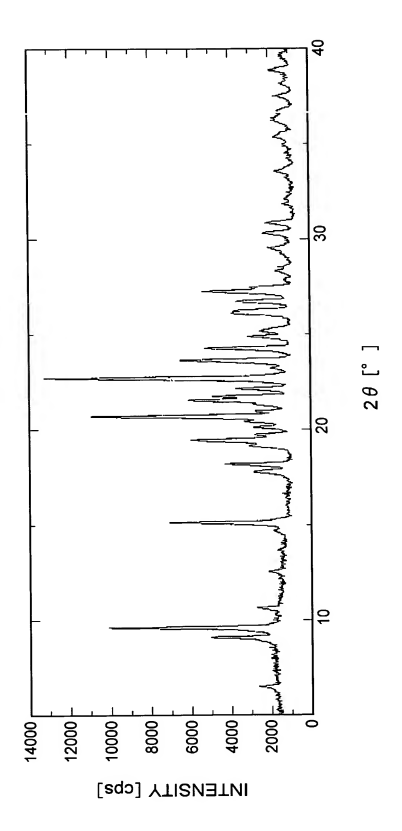


WO 2005/063713 PCT/JP2004/019223

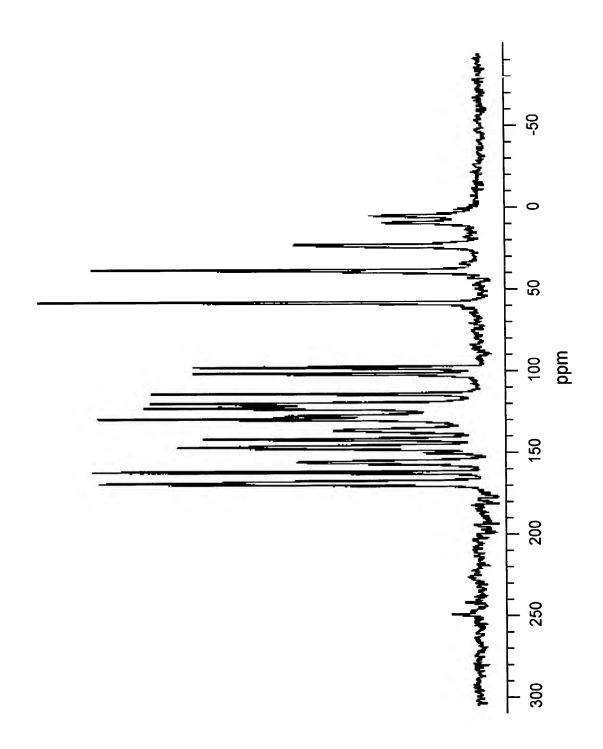
[図12]



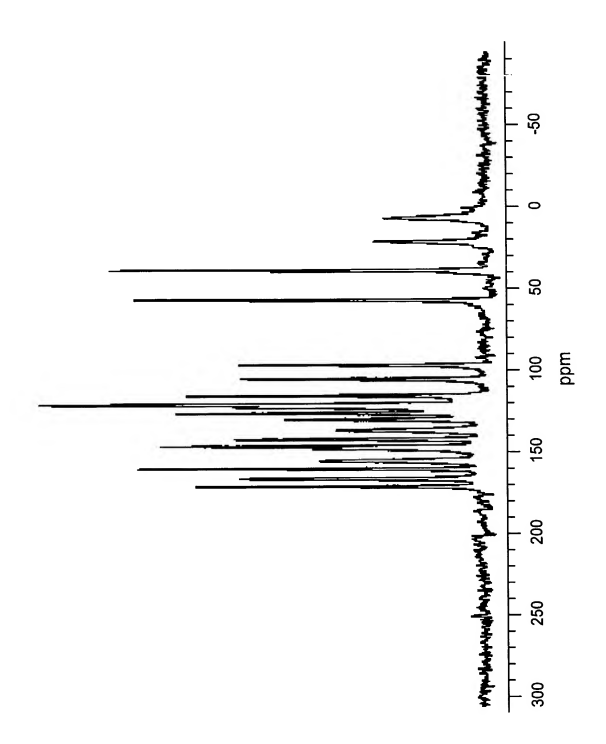
[図13]



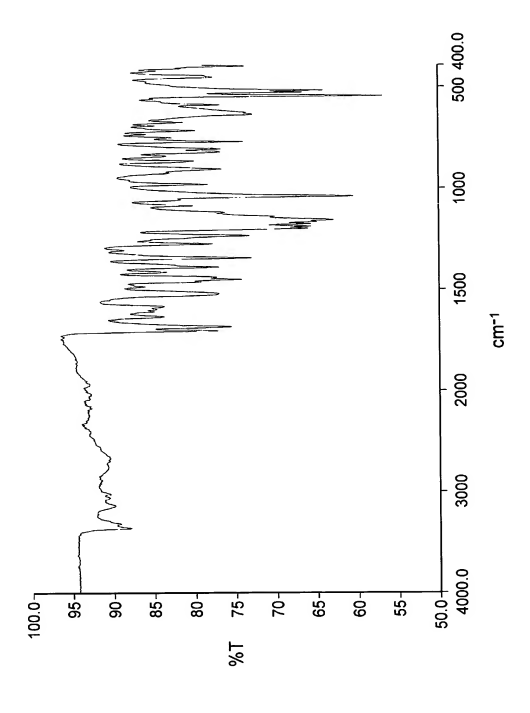
[図14]



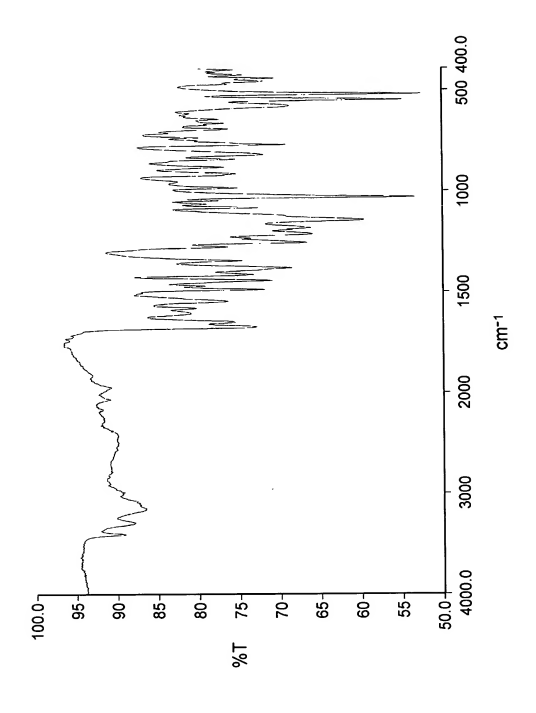
[図15]



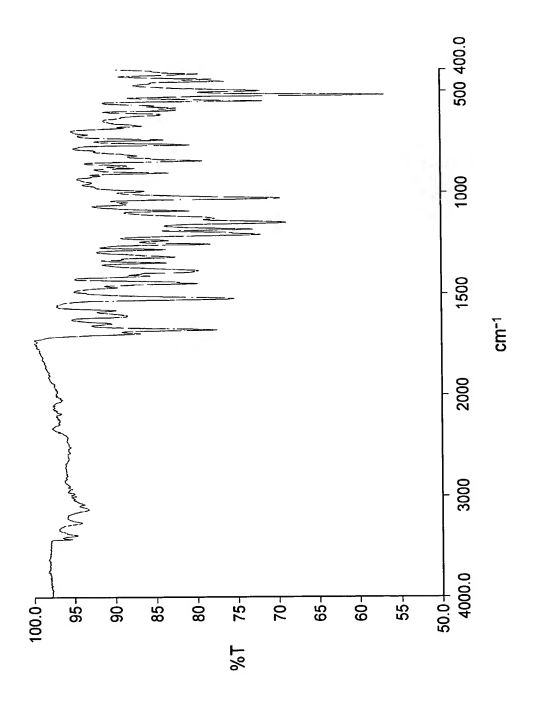
[図16]



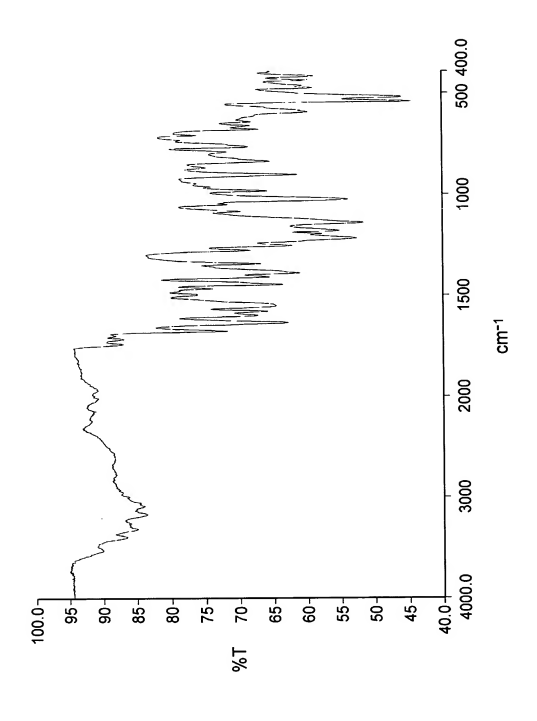
[図17]



[図18]

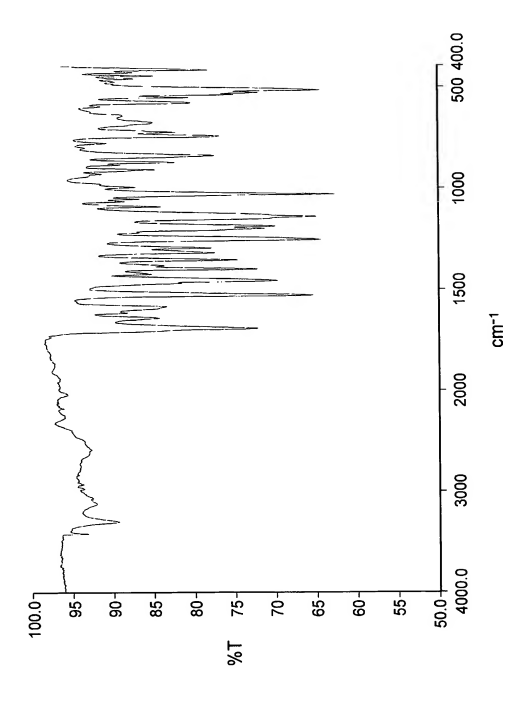


[図19]

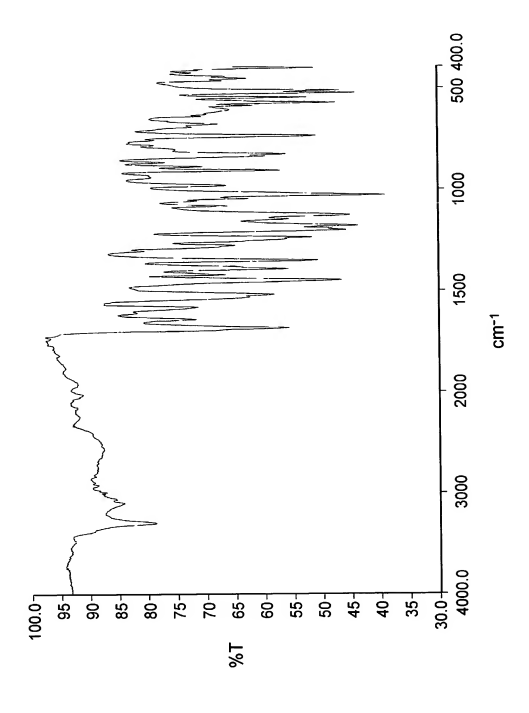


PCT/JP2004/019223

[図20]



[図21]



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/019223

A. CLASSIFIC Int.Cl <sup>7</sup>	CATION OF SUBJECT MATTER  C07D215/48, A61K31/47, A61P9/ 43/00	10, 17/06, 27/02, 29/00	, 35/00,			
. According to Int	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	I classification and IPC				
B. FIELDS SE	B. FIELDS SEARCHED					
Minimum docum	nentation searched (classification system followed by classification syste		, 35/00,			
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)						
C. DOCUMEN	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	······				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Х	WO 2002/032872 Al (Eisai Co. 25 April, 2002 (25.04.02), Full text; particularly, Clai & EP 1415987 Al & US & AU 2001095986 A		1-48,50			
P,X	WO 2004/101526 Al (Eisai Co. 25 November, 2004 (25.11.04), Full text; particularly, Clai (Family: none)		1-48,50			
P, X	WO 2004/080462 A1 (Eisai Co. 23 September, 2004 (23.09.04) Full text; particularly, Clai & US 2004/253205 A1	,	1-48,50			
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" document d to be of part to be of part "E" earlier appli filing date "L" document v cited to est special rease "O" document re "P" document priority date	al completion of the international search	<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> <li>Date of mailing of the international search report</li> </ul>				
24 Feb:	ruary, 2005 (24.02.05)	15 March, 2005 (15.	03.05) 			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimile No.		Telephone No.				

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/019223

	OCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, X	WO 2004/039782 A1 (Kirin Brewery Co., Ltd.), 13 May, 2004 (13.05.04), Full text; particularly, Claims (Family: none)	1-48,50
·		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/019223

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
because Claims 49 therapy at Authority  Claims because	they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  pertains to methods for treatment of the human body by surgery or nd thus relates to a subject matter which this International Searching v is not required to search.  Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an
3. Claims	Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
	•
1. As all reclaims.	equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
	earchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of itional fee.
	some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers ose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	nired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is ed to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Pro	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl<sup>7</sup> C07D215/48, A61K31/47, A61P9/10, 17/06, 27/02, 29/0 0, 35/00, 43/00 B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07D215/48, A61K31/47, A61P9/10, 17/06, 27/02, 29/0 0, 35/00, 43/00 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN) 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー\* WO 2002/032872 A1 (エーザイ株式会社) 2002.04.25 1-48,50X 全文、特に特許請求の範囲および実施例368参照 &EP 1415987 A1 &US 2004/053908 A1 &AU 2001095986 A 1-48,50WO 2004/101526 A1 (エーザイ株式会社) 2004.11.25 PX 全文、特に特許請求の範囲および実施例参照 (ファミリーなし) 区欄の続きにも文献が列挙されている。 の日の後に公表された文献 \* 引用文献のカテゴリー 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 15. 3. 2005 国際調査を完了した日 24.02.2005 9638 特許庁審査官(権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 榎本 佳予子

郵便番号100-8915

東京都千代田区段が関三丁目4番3号

	四	
C(続き).	関連すると認められる文献	用油ナフ
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
РХ	WO 2004/080462 A1 (エーザイ株式会社) 2004.09.23 全文、特に特許請求の範囲および実施例参照 &US 2004/253205 A1	1-48, 50
PX	WO 2004/039782 A1 (麒麟麦酒株式会社) 2004.05.13 全文、特に特許請求の範囲参照 (ファミリーなし)	1-48, 50
		·
		•
		,
•		
	•	

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. X 請求の範囲 49 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲49は手術又は治療による人体の処置方法であり、この国際調査機関が調査 をすることを要しない対象に係るものである。
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
がに対しる。
1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. <u> </u>
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意  □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。